



#### DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 5: C12N 15/31, 15/74, 1/21 C12Q 1/68, C12P 21/08 A61K 39/02

(11) Numéro de publication internationale:

WO 93/07273

(43) Date de publication internationale:

15 avril 1993 (15.04.93)

PCT/FR92/00921 (21) Numéro de la demande internationale:

(22) Date de dépôt international:

2 octobre 1992 (02.10.92)

(74) Mandataires: GUTMANN, Ernest etc.; Ernest Gutmann -Yves Plasseraud S.A., 67, boulevard Haussmann, F-75008 Paris (FR).

A1

(30) Données relatives à la priorité:

91/12198

3 octobre 1991 (03.10.91) FR (81) Etats désignés: CA, JP, US, brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, SE).

(71) Déposants (pour tous les Etats désignés sauf US): INSTITUT PASTEUR [FR/FR]; 25-28, rue du Dr.-Roux, F-75724 Paris Cédex 15 (FR). INSTITUT NATIONAL DE LA SANTE ET DE LA RECHERCHE MEDICALE (IN-SERM) [FR/FR]; 101, rue de Tolbiac, F-75654 Paris Cédex 13 (FR).

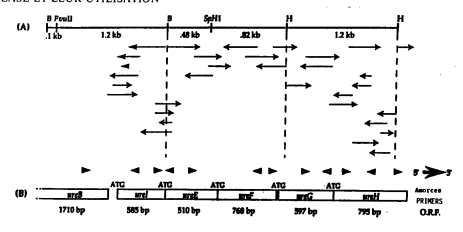
(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): LABIGNE, Agnès [FR/FR]; 47, avenue Beau-Séjour, F-91440 Bures-sur-Yvette (FR). CUSSAC, Valérie [FR/FR]; 59, rue d'Avron, F-75020 Paris (FR). FERRERO, Richard [IT/ FR]; 154, rue de Vaugirard, F-75015 Paris (FR).

Avec rapport de recherche internationale. Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si de telles modifications sont

(54) Title: HELICOBACTER PYLORI GENES NECESSARY FOR THE REGULATION AND MATURATION OF UREASE, AND USE THEREOF

(54) Titre: GENES D'HELICOBACTER PYLORI NECESSAIRES POUR LA REGULATION ET LA MATURATION DE L'UREASE ET LEUR UTILISATION



(57) Abstract

Urel: - 195 a.a -21 681 D

(C)

UreE: - 170 a.a. - 19 461 D

- 28 617 D

UreG: - 199 a.a. -21 744 D UreH: - 265 a.a.

Nucleotide sequence, characterized in that it consists of or comprises at least one nucleic sequence corresponding to the genes known as ureE, ureF, ureH, ureI or any part of at least one of these nucleic sequences. The application of these sequences in methods and hits for the detection of H. pylori is also disclosed.

(57) Abrégé

L'invention concerne une séquence nucléotidique, caractérisée en ce qu'elle est constituée par ou en ce qu'elle comprend au moins une des sequences nucleiques correspondant aux genes appeles ureE, ureF, ureG, ureH, ureI ou toute partie d'au moins une de ces séquences nucléiques. L'invention vise aussi l'application de ces séquences dans des procédés et des kits pour la détection de H. pylori.



#### UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PC $\Gamma$ .

AT	Autriche	FR	France	MR	Mauritanie
ΑU	Australie	GA	Gabon	MW	Malawi
BB	Barbade	CB	Royaume-Uni	NL	Pays-Bas
BE	Belgique	GN	Guinée	NO	Norvège
BF	Burkina Faso	GR	Grèce	NZ	Nouvelle-Zélande
BG	Bulgaric	HU	Hongrie	PL	Pologne
BJ	Bénin	ΙE	Irlande	PT	Portugal
BR	Brésil	IT	Italie	RO	Roumanie
CA	Canada	JP	Japon	RU	Fédération de Russie
CF	République Centraficaine	KP	République populaire démocratique	SD	Soudan
CG	Congo		de Corée	SE	Suède
CH	Suisse	KR	République de Corée	SK	République slovaque
CI	Côte d'Ivoire	Li	Liechtenstein	SN	Sénégal
CM	Cameroun	LK	Sri Lanka	SU	Union sovićtique
CS	Tchécoslovaquie	LU	Luxembourg	TD	Tchad
CZ	République tehèque	MC	Monaco	TG	Togo
DE	Allemagne	MG	Madagascar	UA	Ukraine
DK	Danemark	ML	Mali	US	Etats-Unis d'Amérique
ES	Espagne	MN	Mongolic	VN	Vict Nam
FI	Finlande		-		

### GENES D'HELICOBACTER PYLORI NECESSAIRES POUR LA REGULATION ET LA MATURATION DE L'UREASE ET LEUR UTILISATION

Helicobacter pylori (désigné également par l'expression H. pylori) est une bactérie à gram négatif retrouvée exclusivement à ce jour à la surface de la l'homme, chez et muqueuse de l'estomac particulièrement autour des lésions des cratères des ulcères gastriques et duodénaux. Cette bactérie était inialement appelée Campylobacter pyloridis (Warren et al (1983) Lancet 1. 1273-1275).

Comme la plupart des bactéries, <u>H. pylori</u> sensible à un milieu de pH acide mais cependant peut tolérer l'acidité en présence de taux physiologiques d'urée (Marshall et al (1990) Gastroenterol. 697-702). En hydrolysant l'urée sous forme de dioxyde de carbone et d'ammoniac qui sont relargués dans le microenvironnement de la bactérie, l'uréase de H. pylori est supposée permettre la survie de la bactérie dans l'environnement acide de l'estomac. Récemment des études menées sur des modèles animaux ont fourni des l'uréase est un suggérant que éléments important dans la colonisation de la muqueuse gastrique (Eaton et al (1991) Infect. Immun. 59: 2470-2475). L'uréase est également suspectée de causer des dommages soit directement, soit indirectement, à la muqueuse gastrique.

Helicobacter pylori (H. pylori) est à l'heure actuelle reconnu comme l'agent étiologique des gastrites antrales, et apparaît comme un des cofacteurs requis pour le développement des ulcères. Par ailleurs il semble que le développement de carcinomes gastriques puisse être associé à la présence de H. pylori.

Toutes les souches isolées en clinique à partir des biopsies ou de jus gastrique synthétisent une uréase très active, exposée en surface de la bactérie, qui est l'une des protéines les plus immunogènes de H. pylori. L'uréase est suspectée de jouer un rôle dans le processus pathogénique, un fait qui a été confirmé par les expérimentations réalisées sur le porc montrant des souches faiblement productrices obtenues par mutagénèse chimique, étaient incapables de coloniser l'estomac du porc. Ces résultats obtenus après mutagénèse chimique ne permettent cependant pas d'attribuer de façon certaine, la diminution de la à coloniser production d'uréase à une inaptitude l'estomac, d'autres gènes ayant pu être inactivés lors de la mutagénèse généralisée. Il ne s'agit donc pas de mutations contrôlables conséquent et par technique ne présente pas d'intérêt réel dans la destinés à diminuer, conception de moyens prévenir les effets néfastes de l'uréase dans le cas d'une infection par H. pylori .

Outre ce rôle dans la colonisation de l'estomac, il a été montré que l'uréase ainsi que l'ammoniac libérées pourraient avoir un effet cytotoxique direct sur les cellules épithéliales et un effet indirect en induisant une réponse inflammatoire qui serait à l'origine des lésions gastriques.

L'uréase est donc l'un des déterminants pathogénicité les plus importants, et la construction souches isogéniques de H. pylori inactivées spécifiquement dans les gènes responsables l'expression de l'uréase, qu'il s'agisse des gènes de structures ou des gènes accessoires, sont de première importance pour préciser le rôle de l'uréase dans l'étape de colonisation, et pour une application à la construction de souches utilisables pour protéger les individus dans un processus de vaccination, par exemple par la construction de souches atténuées.

Jusqu'à présent les gènes de l'uréase avaient été localisés sur un fragment de 34 kb du chromosome de H. pylori et avaient été associés à une région de 4,2 kb présente dans ce fragment. Quatre gènes désignés par les termes ureA, ureB, ureC et ureD avaient été associés à cette région de 4,2 kb. Cette région d'obtenir un phénotype uréase-positif permettait lorsque l'ADN était de 4,2 kb transféré l'intermédiaire d'un vecteur navette dans Campylobacter jejuni.

Cependant la transformation de cellules de <u>E.coli</u> avec l'ADN de 4,2 kb précédemment décrit ne permettait pas d'obtenir l'expression d'une activité uréasique dans <u>E.coli</u>.

Les inventeurs ont réussi à déterminer quels sont les éléments, tant du point de vue génétique que du point de vue des conditions de culture, nécessaires pour l'expression dans <u>E.coli</u> d'une activité uréasique telle qu'obtenue chez <u>H. pylori</u>. Ils ont à cet égard déterminé que l'expression de l'uréase chez <u>E.coli</u> était dépendante à la fois de l'activation du système de régulation de l'azote de <u>E.coli</u> et de la présence de gènes accessoires des gènes structuraux de l'uréase. Ils ont identifié et isolé plusieurs gènes que l'on désignera parfois dans la suite par l'expression "gènes accessoires" de l'uréase, qui permettent l'expression fonctionnelle de l'uréase chez <u>E.coli</u> et déterminent la maturation et la régulation de l'uréase chez <u>H. pylori</u>.

L'invention concerne donc un ensemble de cinq nouveaux gènes déterminants ou au moins susceptibles d'intervenir dans l'expression fonctionnelle de

l'uréase chez <u>H. pylori</u> et chez <u>E.coli</u>, ainsi que chacun de ces gènes considérés isolément et indépendamment des autres gènes. Elle vise également cet ensemble de gènes, le cas échéant modifiés, en association avec les gènes de structure désignés par <u>ureA</u>, <u>ureB</u>, <u>ureC</u> et <u>ureD</u> de l'uréase et décrits dans la publication (Labigne et al (1991) J. Bacteriol <u>173</u>: 1920-1931).

L'invention vise par ailleurs de nouveaux moyens de détection <u>in vitro</u> d'une infection par <u>H. pylori</u>, ainsi que des compositions utilisables pour la protection contre l'infection par <u>H. pylori</u>.

L'invention a donc pour objet une séquence nucléotidique, caractérisée en ce qu'elle est constituée par ou en ce qu'elle comprend au moins une des séquences nucléiques correspondant aux gènes appelés <u>ureE</u>, <u>ureF</u>, <u>ureG</u>, <u>ureH</u>, <u>ureI</u> et répondant aux enchaînements nucléotidiques présentés ci-dessous :

AGC g l.y ဗ္ဗဌ ala tyr CAC AAT GTT CTT AGA TCC TTA GTT TTT tyr val TAT GIT GTA TCA GTC TTT thr thr CCT ANA AGC ACT ATC 110 ser TITY THE TIT AND ATT AGE TEN AGE AND AND AGT TAT THE TAN GGT GCG TTT Met len gly len val leu leu GTC val CTT GTA TTG TTA lys GCT GAA GAT ATT GCT CAA TTT G.L.L pro Val. CIT TIT TIG TIT TIA GAT GTG asb val GTC ឧ១ព val J.VV A CTC TIT AGC ATT TTC TAG GA TTT TTT AGG AGC AAC GCT lys TGT cya GGA ACC ANA A.I.L GAN ANG GCA ATG CITA thr <u>c</u> J.U.S ATT 1.10 GGG TTA TCT CTG ATT TTT TGT TTA TCA AAA AAT TGG GGG len 331 391 151 271 (!) qly TCC 30 E CILC Ton NCA GCC CCT GTA cys TTA ATC AGC AAT GGG ATT TGC 666 gly ile GGT GITT TEGS ANG gly gly SD AMB GTG ลรท val phe CCL T.I.I. ser phe ile C'IC AAC T.I.I. ATT TTA i le phe aer AAC **8811** lei phe AAA GCT CIN GTT val met --leu TCC ATT GTGGTA 11e TTA val 361 301 121 181 61

tyr his Jen 3er TAC tyr val ACT ANT TIC TAT GGG CCA GCG ACT GGG TIA TTG TIT GGT TIC ACC thr gln phe ala gly ÷ : bhe ឧឧប gla len leu ala gly 919 451 = | = thr a l.a Va l pro pro gly ala ιyr thr pro phe ลยท asn thr len len ala CAT his ser

phe

len

ser

tyr TAT

ser

TGGtrp

TCT

TAC tyr

ညည pro

NGG arg

 $\mathbf{TGG}$ 

TrrG len

GGT

TTT

CAC ACT

NAC asn

ATC 11e

909 ala

trp

asb GN'r

gly

phe

thr

his

trp

ala

len

trp

j. 1.e

ala

trp

trp

ġlγ

glu

thr

i.1e

gly

leu

val

CAC

691

TTG

.FGG

J.I.V j le

TGG GCG ATC

 $1^{\circ}GG$ 

GNT asp

399

GTG TIN GGC ATC ACT GAN

631

asp

asb

len

met

asp GAT

ser

tyr TAT

ATG

NGC

CAC his

TCC ser

TTA

A'I'' ile

909 ala

GCT

CCT

ACG ATT

AAC

571

len

ala

pro

ile

thr

asn

ala

GTA

asp asn leu arg gly arg leu ile glu 11e ile GNG

OPA val trp h i 3

GAT GAT TGA TGG GTG CAC CAN ATC

phe len phe CILC len lys TGG TTA AAA trp 999 gly ala GCT TIL pro leu CCT pro CCT A'I'C 1.1e ATC ile GCT TGG lys T'TG AAA leu NCC ATC 1.1e 751 AAC asn CTT GCT ATC ATT GAG GGC ATT TTA glu GNN ATT ile TTCphe GCT ala TGG CTT ACC thr len trp leu GTT

trp ala thr ile len gly 1 g ile | 11e ala len trp CCA

811

GAT C'IN AGG CGT T'TA ATA GGC AAT NTG NTC NTN GNG ACT GGG TGT AAC

GAA TGG TTT GAA ACG AGG AAA AAA ATC glu trp phe glu thr arg lys lys ile	AAA GAC GCT CCC AAG lys asp ala pro lys	ATT ATC GCC GTT AAT ile ile ala val asn	GAA GTA GCG AAA ATA glu val ala lys ile	TCT CAA TTT GAA TTT ser gln phe glu phe	GGG GTT CAA AAT CGT gly val gln asn arg	
3G TTT GAA :p phe glu	ra CGC CTT AAA al arg leu lys	GAA GAG AAG GAA ATT ATC glu glu lys glu ile ile	SC GTG GCA	NF GGC GAG /r gly glu	A AAG CTA	1232
	932 ATA GCC GTA CGC ile ala val arg	992 AAA GAA GA 1ya glu gl	1052 GCT ANG AGC GTG GCA GAA GTA ala lys ser val ala glu val	CGC CAT GCG GCT TTA TAC TAT GGC GAG TCT arg his ala ala leu tyr tyr gly glu ser	1172 TTA CTA GAA AAG CTA GGG GTT len len glu lys len gly val	1232
871 GTG GAT TTG val asp len	AAA GAC I Iys asp	TTA TTT Len phe	ATC CAA (i.le gln	GCG GCT ala	CTA GCG	,
GAT TAT G asp tyr v	can GGC a gln gly 1	GNT ATT 1 asp ile 1	ATT CAC A	CGC CAT C arg his a	CCC ACG CTA GCG pro thr len ala	
GTG va.l	ACC AGG thr arg	CAA GGA G gln gly a	TCT GAA GTC A	NTN GGN NNC G ile gly asn a	GAA AAG glu lys	
TTG GAT TTC AGC leu asp phe ser	TTT AAA A	TTC TCT phe ser	GAT TCT asp ser	GAA glu	TTT phe	1202
842 CCC TTG pro leu	902 GCT CGC	962 TTG GGT	1022 ATC TTG GAT ile leu asp	1082 TGC TAT GAA CYS LYF GLU	1142 AAA ACA CCA Iys thr pro	1202

A TAG AAA SD ANA lys **N'I'G** met GTC val GTGval lys TTT AAA phe GAT asb NGC ser 909 ala CTGJen ser TCA val GTC lys ANG phe asn pro

pro len GGT ATG CTC met gly GGA AAA AGC GTG AAA AGC ATT GAA AAA AGC GTG val ser glu lys ile ser 1ysval ser lys gly lys AAA asb GAT CAA

asn val CNN gln CTGlen A'LT ile CTG len TTT phe GAA glu GAT AAT asn asp GTG val GC'I CA'I' his ala AAT asn NGC ser GNC asp ACA thr pro

leu GCT ala TTG len CTT len 999 gly phe CAT TCT TTT ser 1471 his thr ACG GGA TCT TAC tyr ser gly ATT 1.1e ညည prophe val GTG ala

TAT TITA AAA GCC AAT a]a lya len t.yr NNN ] ys AGC GCT TTA leu a la ser 153 a l 6 GT'T ACT AAT AAA GAA lys ឧទ្ឋា thr val NNG ) ya 222 ] ya a] u pro

1591

TAT GAN AGC GCT ser ցյո tyr ACC Lhr Jen AGC T'IG AAA CTC lys lea 30r 1.65 CTG len met: GAA ATG a]n NCG thr TAC tyr CTT len phe ցյո ser

pro ACA thr ser C'IN TCC len NCG thr ATT ile ATC ile glu GAN GAN glu val GTT T'TA GGG gly leu ATC 11e NGG arg ANA 1 y s TTA leu CAA

GAC ATT AAG GCG ATG CAG CAT GAG AGT TTA TAC TCG CGC CTT TAT ATG TCT TGA ATT TTA

2071

asp ile lys ala met gln his glu ser leu tyr ser arg leu tyr met ser

OPA

1711

1681

			9		
a].a	CCC	GCT ala	GTC	CAG gln	CAA AAC gln asn
gin lys ten gly asn arg phe ile lys thr len gln	GAA GAC glu asp	aag 1ys	AAA AGC lys ser	AAC asn	CAA
len		GAA TTG AAA AAG glu leu lys lys	aaa 1ys	TTT phe	GTT val
thr	ACC	TTG	GTT	CCT	GCA AGC ala ser
	CAA gln		TGC GTT cys val	ngc ser	GCA ala
i le	CAA CAA ACC gln gln thr	ATT i le	AAC asn	can age eer gln ser pro	gce
phe		GGG 91.y	ATT ile	TTG leu	TGC
gin lys ten gly asn arg phe ite lys	TAC GCT tyr ala	GCC ACT AGC TAT GGC GTT TTT GCG GCG AGT TTG GGG ATT ala thr ser tyr gly val phe ala ala ser leu gly ile	1891 AAC ATG GTA ATT AAC TGC asn met val ile asn cys	1951 CAA AAA ATC TTA TTG AGC TTG gln lys ile leu leu ser leu	TTG len
ลรท		ngr ser	ATG met	1951 Tra TrG leu leu	CAC
gly	1771 AAC GCT asn ala	1831 GCG ala	1891 AAC ATG asn met	1951 Trtก 1eu	2011 GAC GAA AGC CAC asp glu ser his
Len	TTT phe	6CG n l a	TCT	ATC	GAA
lγs		TTT	ACT TCT thr ser	አአአ 1 ሃ 3	GAC asp
d l n	GGC GCA TTT gly ala phe	TAL GGC GFF FFF GCG GCG AGF tyr gly val phe ala ala ser		CAA gln	GAN CTN GAC GAN glu leu asp glu
ສຸກ	66С 91у	41p	GCA CAA ala glu	666 g 1 y	GAA glu
arg leu ala a		rar			
Jen	GAC ATT asp ile	AGC	CTT 1	AAC asn	AAA ACC lys thr
arg	TTA	ACT	TAT Łyr	caa g l n	AAA 1 y s
Jen	GAA TTA glu leu	GCC ala	CAT his	ïcr ser	GAA
glu	AAC asn	CAT	AGG CAT TAT arg his tyr	CTA 1eu	ATA i 1e
met glu leu arg leu ala	1741 ATG AAC GAA TTA GAC ATT met asn glu leu asp ile	1801 ACC CAT thr his	1861 TTA AGG CAT TAT CTT TAT leu arg his tyr leu tyr	CCA CTA TCT CAA AAC GAT pro leu ser gln asn asp	1981 CTC leu

gly GAA GTC val GGT CCT GTA GGA AGC GGT ser GTG NGN TTG len val  $g_{1y}$ AAT ATG ATT TCG asn ser **11e** met GAC GCT CCT pro val asb AAA AAT ala pro asn NCG TTC TAT tyr lys phe thr CAC gly TGT cgrGAT his asb cys arg cys ATG ၅၁၁ pro ၁၅၅ GTT TGT ANA met lys gly CAT Met val lys Lle gly val TCA TGT ser TTT phe his суз met GAA ATG ATT GGA GCA GAA glu GGN GGC CAC ATG gly glu met 2132 2312 2372 2252 his ala gly GNN ցյո GT'N NAN arg asb NCA thr GAC ၁၅၁ GNA alu ACG thr GAA gJu GTA val NTG ( TTA len ANA GTA val သသ ala lys TTT NCG ၁၅၅ GAN glu GCT ala thr gly TAC ATT TTA A N'L GAA glu tyr 11e len ATT ATC agn 11e AAT AGG ATT ile 11e NGG ATG GAT arg net len asb GNA SD GAG AAT asn glu TCL ser ala TCT CAA ATT thr ala AAA ACC ATC ACT thr CCA CGA GAC GCT pro arg 2342 2102 asp lys

ဗ္ဗဌ ala CTA ]en GAG ցյո CCA pro AAC asn TTC phe ACT thr 929 ala ser CTT TCA 2492 len อรท AGT AAC ser ၁၅၅ gly GGN gly AGC ser GAA ցյո ATT ile len TTG CTT leu leu

2432

2402

၁၅၅ AGA AAA lys arg သသ pro ATC i le GAT ANA lys asb GAG GGC gly glu GC'F ala G'I'G val GAT asb ATT ile  $G'\Gamma G$ val TTT phe ATC ile ACG thr phe GAC TTT

phe

pro

thr

phe

CCC

ACG

TTC

TTT

AAT

GAC

ATT GAA

TGC

990

999

GAC

GCT ala

ACC AAA ATA GGG

GTG

arg

gly

asb

gly

i le

thr

GTA

GCG

CTT TTA

ATGmet

ATC

GCG

GAC GAT T'TA

CC'T NAN

TAC

rrr phe

CCC

ATG GCG

AAG CTC

ala

met

leu

2851

asp asp leu

1y3

pro

leu

len

ile

GAA glu

6

arg NIG NAC ACT TAC GCT CAA GAA TCC AAG CTC AGG TTA AAA leu arg len pro lys TGG ATC ile NGC ser pro ၁၁၁ ၁၁၅ lys leu trp AAA lys ala 909 ala ala ATC GCT GAT T'IA len ser gag ile asp ala glu val ATC ile TTA GAC GAT GTG i.le ATT gln asp ANG 1, 1, 3 GN'T TCT ANA ANA lys ala ser lys leu asp ATC NAT ลยท 2672 asn thr tyr 2612 ile GGʻL gly val asb CTT GIC GNN glu GAA GAT TGA TGA ACA C.L.I. Jen GAN AGG arg Met Jen glu ANA lys. TTG GGA AGA T'TG **N'I'G** GC'F ala asp GAC met OPA asb ၁၅၁ GTC arg TCA ser val glu 3 ATC 11e ANA lys arg CGTasn len TT'T ATT TTG AAT TTA TTG len NCG thr ၅၁၁ leu GAC pro ATC 110 asp CAN CGC AAC GCT ala TTT TTA len CCA GGA GGN GCC ala pro gly 2702 asn

AAT asn CCN pro GGTgly ile ATC ื่นรถ NAC TTGlen gln CAA GTGasp val 2911 GAT գյո CNN ala GCN asb GAT ၁၅၅ g.ly lys ANA met ATG TTA len gly ggcpro AGC CCT

phe 999 gly GAC asb GAA glu ACT thr asn NAC his CAT 1 le ANN A'TC lys 2971 ցիո GNN phe ser 1CC gln CNN TCG ser thr ACT i le A'rc AGG arg AAG TTA lys.

phe  $_{\rm pro}$ ၅၁၅ ala TTC phe asb GNC Jen TTA phe TTTasn ala AAC GCT 3031 GNN d l y 999 val GTGval GTT i le ATC his CAT met ATG asp GAC arg AGC NGA

AGC ၁၅၁ TTG len ser TCT ATT thr NCG thr ACC asn GGC AAT gly ANG Jys phe CAT his ala 909 AAC ลรท GAA ցյո phe ညည pro ile TTA ATC leu

phe len GAG ցյո AAT asn ၁၅၁ arg 909 a]a G'I'G val CGN arg gly 999 ala CCV ST.C val ile A'I''F j le 7.I.C glu GNN ser NG.I. TAT tyr leu CIC Jen CNN TCC ser

tyr l.yr ATC ile pro ပ္ပပ္ပ lys AAA dju GAG dse GAT մյո CAA He len AT'T TTA 3211 303  $\mathtt{TCT}$ ATC <u>:</u> l y :: ANA thr ACC his CAC  $\mathbf{T}\mathbf{T}\mathbf{G}$ len ည္သည arg AAC ยรท phe AAA

gly GAT ATG TGC ATG TTT phe met cy s met ANT ANC ลรท asn GNC TITA asp leu 3271 l:hr AC:C NCC thr ] y s מממ pro သသ asp GNT TTA len ile ATT NCG thr GAC AAC asn GTG gly GAG CTG TCT GGC ser len glu A'l'a ile သသ pro NAT TGC asn cys CTG GTC val leu GIG val TTG leu NNT asu TTGlen TAT tyr his CAT TAT ACG thr

his AGT TCT ser GCT ala 11e GAN ATC glu ser AGT GTGval ala GGN GCC 3391 gly GNT asb GTGval GGN gly glu GAN ser NGC GAG glu glu GAN ATT GGA TTG len 3361 gly

ATC 11e AAA lys glu CAT TTA AGA GAA arg len his len GAA CCC TTG TTG len glu pro ser GGC TCA glyGCG ANA lys ala TTA len GCT ala AAA lys CTG leu TTA TGC суз 3421 leu

ANG GIT TAA AAA ACA CTT TAA AAA AGA OCII pro lys val 3511 CAA ACG AT'T ACG CCA thr j le gln thr ATC ACG thr i.le TTT phe GCT CGC arg 3481

TAC CCT TTA GTC TTT TTT AA

ou, toute partie d'au moins une de ces séquences nucléigues.

Une séquence nucléotidique selon l'invention est constituée soit par de l'ADN, soit par de l'ARN.

aussi une séquence L'invention concerne nucléotidique modifiée par rapport à la séquence nucléotidique décrite ci-dessus, par délétion. addition, substitution ou inversion d'un ou plusieurs nucléotides, de telle façon que les propriétes fonctionnelles des polypeptides codés par ces gènes modifiés sont soit conservées soit atténuées, voire supprimées, par rapport aux propriétés des polypeptides UreE, UreF, UreG, UreH ou UreI tels qu'exprimés par de telle façon que cette séquence H. pylori, ou n'exprime pas de polypeptide chez H. pylori.

Selon un mode particulier de réalisation de l'invention et dans le cadre de la définition précédente, une séquence nucléotidique est caractérisée en ce qu'elle constituée par, ou en ce qu'elle comprend :

- a) l'ensemble des séquences nucléiques correspondant aux gènes appelés <u>ureE</u>, <u>ureF</u>, <u>ureG</u>, <u>ureH</u>, <u>ureI</u> et répondant aux enchaînements nucléotidiques présentés à la figure 4 ou,
- b) l'ensemble formé par les séquences nucléiques (variantes) correspondant à ces gènes modifiés indépendamment les uns des autres, de telle façon que l'ensemble de ces variantes code pour des polypeptides ayant une homologie fonctionnelle avec les polypeptides UreE, UreF, UreG, UreH ou UreI tels qu'exprimés par H.pylori, ou au contraire code pour des polypeptides modifiés, pour atténuer voire supprimer les propriétes

fonctionnelles des polypeptides UreE, UreF, UreG, UreH ou UreI tels qu'exprimés par H. pylori.

Des fragments (enchaînements nucléotidiques) des séquences nucléotidiques ci-dessus sont intéressants pour différentes raisons et à titre d'exemple on peut définir :

- des fragments des susdites séquences, ayant conservé la capacité de coder pour des polypeptides ayant une homologie fonctionnelle avec les polypeptides tels qu'obtenus par expression d'un gène choisi parmi <u>ureE</u>, <u>ureF</u>, <u>ureG</u> ou <u>ureI</u>, dans <u>H. pylori</u>;
- des fragments codant pour toute partie des polypeptides ci-dessus tels qu'obtenus chez <u>H. pylori</u>, et en particulier codant pour des peptides ou des parties de polypeptides reconnus par des anticorps dirigés contre <u>H. pylori</u> ou capables de se comporter comme des haptènes ou des immunogènes;
- des fragments des susdites séquences dépourvus de la capacité de coder pour les polypeptides de <u>H. pylori</u> tels qu'exprimés à partir des gènes ureE, ureF, ureG, <u>ureH</u> ou <u>ureI</u>;
- des fragments codant pour des polypeptides ou peptides ayant des propriétés atténuées, voire supprimées par rapport aux propriétés des polypeptides codés par les gènes <u>ureE</u>, <u>ureF</u>, <u>ureG</u>, <u>ureH</u> ou <u>ureI</u> de <u>H</u>. <u>pylori</u>.

De tels fragments ont avantageusement au moins 15 nucléotides, de préférence au moins 20 nucléotides.

Ces gènes <u>ureE</u>, <u>ureF</u>, <u>ureG</u>, <u>ureH</u> et <u>ureI</u>, sont présents sur un chromosome de <u>H. pylori</u>; ces gènes sont des gènes dits accessoires par rapport aux gènes de structure de l'uréase (ureA, ureB). Par opposition aux

gènes de structure, les gènes accessoires ne sont pas nécessaires à la formation de l'enzyme uréase. interviennent dans l'expression revanche ils qu'exprimée telle fonctionnelle l'uréase de par des moyens de régulation et/ou H. pylori, maturation de l'uréase formée. L'uréase est en effet exprimée sous la forme d'une apoenzyme inactive avant de subir une étape de maturation au sein de H. pylori, étape qui lui confère sa forme d'enzyme fonctionnelle.

Les inventeurs ont par ailleurs constaté que la présence de ces cinq gènes accessoires est indispensable à l'expression de l'uréase fonctionnelle dans des cellules de <u>E.coli</u> préalablement transformées avec les gènes de structure <u>ureA</u>, <u>ureB</u>, <u>ureC</u> et <u>ureD</u>.

En conséquence l'identification de ces gènes et de leurs séquences nucléotidiques, permet d'envisager des moyens pour moduler l'activité uréasique dans des souches de <u>H. pylori</u> en particulier pour préparer des souches atténuées.

de réalisation de premier mode Selon un l'invention, des séquences nucléotidiques intéressantes ayant une homologie pour des polypeptides fonctionnelle avec les polypeptides UreE, UreF, UreG, et UreI naturels. Cette homologie entre des polypeptides, est appréciée par rapport à la capacité polypeptides, fonctionner au ces de H. pylori, comme les polypeptides UreE, UreF, UreG, UreH et UreI naturels et par conséquent de contribuer à formation de l'uréase fonctionnelle à partir de l'apoenzyme.

Cette homologie fonctionnelle peut être détectée par la mise en oeuvre du test suivant : 109 bactéries sont resuspendues dans 1 ml de milieu urée-indole et incubées à 37°C. L'hydrolyse de l'urée conduit à la

libération d'ammoniaque, qui en augmentant le pH, induit un changement de coloration de orange à rouge fushia.

Au contraire on peut mettre en oeuvre dans le cadre de l'invention, des séquences nucléotidiques, séguences nucléiques l'ensemble des répondant à correspondant aux genes ureE, ureF, ureG, ureH ou ureI, ces séquences étant modifiées de façon à ce que les polypeptides pour lesquels elles codent ne possèdent plus la capacité des polypeptides naturels de permettre la production d'une uréase fonctionnelle dans H. pylori ou le cas échéant dans une autre espèce. Dans ce cas on cherche à atténuer ou à supprimer les propriétés naturels, fonctionnelles des polypeptides tels On considère H. pylori. les qu'exprimés par propriétés fonctionnelles sont atténuées lorsque la souche dans laquelle les séquences nucléotidiques selon l'invention sont insérées, produit une uréase non pathogène par exemple sous la forme d'une apoenzyme. Cette pathogénicité peut être évaluée par la mise en oeuvre du test suivant :

On teste l'implantation dans l'estomac d'un animal, de préférence le porcelet gnotobiotique, de la souche recombinante, en utilisant la technique décrite par Eaton et al (1991 Infect. Immun. 59: 2470-2475).

Selon un premier mode de réalisation de l'invention, une séquence nucléotidique telle que définie précédemment peut être associée aux séquences nucléiques correspondant aux gènes de structure <u>ureA</u> et <u>ureB</u> codant pour les sous-unités uréasiques chez H. pylori.

Selon un autre mode de réalisation de l'invention, cette séquence nucléotidique est associée aux gènes

<u>ureA</u>, <u>ureB</u>, <u>ureC</u> et/ou <u>ureD</u> codant pour l'uréase chez H. pylori.

Dans ce cas les différents gènes peuvent être localisés sur des réplicons distincts.

L'invention concerne également les séquences nucléotidiques entrant dans le cadre de la définition précédente et répondant à l'un des enchaînements nucléotidiques codant correspondant aux gènes <u>ureE</u>, <u>ureF</u>, <u>ureG</u>, <u>ureH</u> ou <u>ureI</u>. A cet égard l'invention vise en particulier les enchaînements suivants :

- l'enchaînement <u>ureE</u> correspondant aux nucléotides 800 à 1309 de la séquence de la figure 4, ou tout fragment de cet enchaînement dès lors qu'il hybride dans des conditions stringentes c'est à dire à 68°C dans 6 x SSC milieu de Denhard ou à 37°C dans 5 x SSC 50% Formamide avec l'enchaînement <u>ureE</u> ou avec la séquence complémentaire à cet enchaînement,
- correspondant aux l'enchaînement ureF nucléotides 1324 à 2091 de la séquence de figure 4, ou tout fragment de cet enchaînement dès lors qu'il hybride dans des conditions stringentes c'est à dire à 68°C dans 6 x SSC milieu de Denhard 37°C dans 5 x SSC 50% Formamide avec avec la séquence ureF ou l'enchaînement complémentaire à cet enchaînement,
- correspondant aux l'enchaînement ureG nucléotides 2123 à 2719 de la séquence de la figure 4, ou tout fragment de cet enchaînement dès lors qu'il hybride dans des conditions stringentes c'est à dire à 68°C dans 6 x SSC milieu de Denhard 5 x SSC 50% Formamide à 37°C dans séquence avec la l'enchaînement ureG ou complémentaire à cet enchaînement,

- correspondant l'enchaînement ureH aux nucléotides 2722 à 3516 de la séquence de la figure 4, ou tout fragment de cet enchaînement dès lors qu'il hybride dans des conditions stringentes c'est à dire à 68°C dans 6 x SSC milieu de Denhard ou à 37°C dans 5 x SSC 50% Formamide avec avec la séquence l'enchaînement ureH ou complémentaire à cet enchaînement,
- l'enchaînement <u>ureI</u> correspondant aux nucléotides 211 à 795 de la séquence de la figure 4, ou tout fragment de cet enchaînement dès lors qu'il hybride dans des conditions stringentes c'est à dire à 68°C dans 6 x SSC milieu de Denhard ou à 37°C dans 5 x SSC 50% Formamide avec l'enchaînement <u>ureI</u> ou avec la séquence complémentaire à cet enchaînement.

On appelle ici "séquences complémentaires" en ce qui concerne les séquences d'ADN, des séquences inverses et complémentaires. Le terme "inverse" rend compte de la restauration de l'orientation 5'-3' de l'acide nucléique, complémentaire par la nature des nucléotides et ce par rapport à une séquence donnée.

L'invention vise aussi un enchaînement nucléotidique particulier répondant à la séquence suivante :

GCG AAA ATA TGC TAT GAA ATA GGA AAC CGC CAT
L'invention se rapporte également à toute séquence
d'ADN qui comprend cet enchaînement nucléotidique.

Les séquences nucléotidiques selon l'invention répondant aux définitions précédentes peuvent entrer dans la constitution de sondes, lorsqu'elles sont marquées, par exemple à leur extrémité 5' et/ou 3', par une substance que l'on peut détecter. A titre de marqueur on peut citer les isotopes radioactifs, les

enzymes, les marqueurs chimiques ou chimioluminescents, les fluorochromes, les haptènes ou les anticorps, des analogues de base ou encore des marqueurs physiques. Ces marqueurs peuvent le cas échéant être fixés à un support solide par exemple un support particulaire ou membranaire, comme des billes magnétiques.

A titre de marqueur préféré, on peut citer le phosphore radioactif (<sup>32</sup>p) incorporé à l'extrémité 5' de la séquence utilisée comme sonde.

Avantageusement une sonde nucléotidique selon l'invention comprend tout fragment des gènes décrits, par exemple des fragments d'environ 45 nucléotides.

Des sondes préférées selon l'invention sont constituées par des fragments issus du gène <u>ureH</u> ou de préférence du gène <u>ureI</u>.

séquences nucléotidiques partir des selon l'invention, peut aussi définir des on (primers) utilisables pour la détection in vitro d'une infection par <u>H. pylori</u>. Une amorce est caractérisée en ce qu'elle comprend un fragment nucléotidique tel qu'issu d'une séquence décrite précédemment, comprenant d'environ 18 à environ 30 de préférence d'environ 25 à environ 30 nucléotides. Une telle amorce peut être mise en oeuvre dans des réactions d'amplification génique, par exemple selon une technique de polymérisation en chaîne.

Pour l'utilisation dans une technique d'amplification, des amorces de l'invention sont prises en combinaison deux à deux, de façon à hybrider dans des conditions déterminées avec les extrémités 5' et 3' respectives du fragment nucléotidique à amplifier.

Si l'on met en oeuvre la technique PCR, les conditions requises pour l'hybridation spécifique des amorces avec l'ADN à détecter sont les conditions

décrites dans les demandes EP 200363, 201184, 229701 et la température est calculée selon la formule

 $T (^{\circ}C) = [4(C + G) + 2(A + T) - 10]$ 

dans laquelle A, T, C, G représentent respectivement le nombre de nucléotides A, T, C, G dans les amorces utilisées.

Les techniques d'amplification utilisables dans le cadre de l'invention comportent par exemple la technique PCR (Polymerase Chain Reaction) décrite dans les demandes de brevet européen de Cetus (n° 200363, 201184 et 229701), ou encore la technique de "Q $\beta$  Replicase" décrite dans Biotechnology (Vol.  $\underline{6}$ , Octobre 1988).

D'autres séquences nucléotidiques selon l'invention sont des séquences hybridant dans des conditions stringentes telles que définies ci-dessus avec une séquence définie dans les pages précédentes ou une séquence complémentaire de ces séquences.

Les séquences nucléotidiques et les vecteurs de l'invention peuvent aussi être utilisés pour l'expression d'autres gènes ou séquences de <u>H. pylori</u> ou d'autres souches dans <u>H. pylori</u> ou dans d'autres hôtes comme E.coli, l'Adenovirus.

polypeptide L'invention vise en outre un caractérisé en ce qu'il correspond à l'un des polypeptides UreE, UreF, UreG, UreH ou UreI présentés à la figure 4, à toute partie d'au moins un de ces polypeptides. L'invention vise en particulier tout polypeptide modifié dès lors qu'il présente homologie fonctionnelle avec le polypeptide d'origine UreE, UreF, UreG, UreH ou UreI tel qu'exprimé par H. pylori, ou au contraire modifié par délétion, addition, substitution ou inversion d'un ou plusieurs acides aminés, pour atténuer voire supprimer ses propriétés

fonctionnelles s'agissant de l'activité uréasique telle qu'exprimée par H. pylori.

Les polypeptides UreE, UreF, UreG, UreH et UreI interviennent notamment dans la régulation et la maturation de l'uréase chez <u>H. pylori</u>.

Un autre polypeptide selon l'invention est celui qui répond à l'enchaînement de 11 acides aminés suivant :

Ala Lys Ile Cys Tyr Glu Ile Gly Asn Arg His

Les polypeptides de l'invention et en particulier le polypeptide dont la séquence est donnée ci-dessus, peuvent être utilisés pour la production d'anticorps polyclonaux ou monoclonaux, ou pour la détection d'anticorps dans un échantillon biologique infecté par H. pylori.

Des anticorps monoclonaux peuvent être préparés par la technique des hybridomes ou par les techniques connues pour préparer des anticorps humains.

Ces anticorps peuvent également être préparés selon la technique décrite par Marks et al (J. Mol. Biol. 1991 222,581-597).

L'invention vise aussi des anticorps antiidiotypiques.

Des anticorps contre l'enchaînement de 11 acides aminés ci-dessus pourraient être mis en oeuvre dans le cadre d'une réaction de blocage de la maturation de l'uréase.

L'invention concerne en outre l'utilisation des anticorps monoclonaux ou polyclonaux, dans des compositions pour traiter une infection par <u>H. pylori</u>.

L'invention a également pour objet des vecteurs recombinants caractérisés en ce qu'ils contiennent une séquence d'ADN de l'invention. De tels vecteurs

recombinants peuvent par exemple être des cosmides ou des plasmides.

Un vecteur particulièrement avantageux pour la réalisation de l'invention est caractérisé en ce qu'il s'agit du plasmide pILL753 contenu dans <u>E.coli</u> HB101 déposé à la CNCM (Collection Nationale de Cultures de Microorganismes, Paris France) le 3 Octobre 1991 sous le numéro I-1148.

Un autre vecteur recombinant particulièrement avantageux est caractérisé en ce qu'il s'agit du plasmide pILL763 contenu dans <u>E.coli</u> HB101 déposé à la CNCM le 3 Octobre 1991 sous le numéro I-1149.

L'invention a aussi pour objet un hôte cellulaire recombinant (ou souche cellulaire recombinante), caractérisé en ce qu'il est transformé par une séquence nucléotidique répondant aux définitions précédemment données. Cet hôte cellulaire ainsi transformé doit permettre l'expression de la séquence nucléotidique des gènes accessoires de l'uréase, le cas échéant modifiés conformément aux définitions précédentes.

A titre préféré, un hôte cellulaire recombinant est une souche de <u>H. pylori</u> modifiée par une des séquences nucléotidiques précédemment définies, et de façon avantangeuse modifiée de telle façon que les produits des gènes accessoires modifiés qu'elle exprime, contribuent à atténuer les effets de l'uréase, en particulier ses effets pathogènes.

Par exemple une telle souche recombinante peut être obtenue par mutation de la souche N6 de <u>H. pylori</u> déposée à la NCIMB (National Collections of Industrial and Marine Bacteria LTD) en Grande Bretagne, le 26 Juin 1992, sous le numéro NCIMB 40512, la mutation étant effectuée au niveau de l'un au moins des gènes <u>ureE</u>, <u>ureF</u>, <u>ureG</u>, <u>ureH</u> ou <u>ureI</u>, et/ou au niveau d'un ou

plusieurs des gènes de structure, par exemple <u>ureA</u> ou ureB.

De préférence on formera dans le cadre de l'invention, des souches recombinantes et en particulier des souches de <u>H. pylori</u> recombinantes dont l'activité uréasique est atténuée conformément aux critères déterminés précédemment.

Ainsi des souches N6 recombinantes particulièrement avantageuses sont celles qui permettent d'obtenir un phénotype uréase-négatif et comportent au moins un des gènes <u>ureE</u>, <u>ureF</u>, <u>ureG</u>, ureH ou ureI muté.

Une inactivation du gène <u>ureI</u> permet par exemple de préparer des souches <u>H. pylori</u> uréase-négatives. De même certaines mutations au sein de <u>ureI</u> permettent d'obtenir un phénotype uréase-négatif chez <u>H. pylori</u>, alors que les produits des gènes <u>ureA</u> et <u>ureB</u> sont exprimés. Il s'agit par exemple de la mutation n'8 décrite dans les exemples.

Une autre mutation particulièrement intéressante, notamment pour la préparation de souches vaccinantes, et en particulier de souches <u>H. pylori</u> vaccinantes, est une mutation du gène <u>ureG</u>. Une souche <u>H. pylori</u> recombinante, dans laquelle le gène <u>ureG</u> est muté, présente les propriétés suivantes :

- la souche ainsi mutée conserve la capacité de déclencher une réponse immunitaire ;
- la souche ainsi mutée est dépourvue d'activité uréasique.

On peut cependant transformer d'autres souches avec les séquences de l'invention. En particulier on aura recours à <u>E.coli</u> pour réaliser des mutations dans les gènes <u>ureF</u>, <u>ureG</u>, <u>ureH</u> ou <u>ureI</u>, préalablement insérés dans cette souche, par exemple par

l'intermédiaire d'un plasmide. Les gènes ainsi mutés peuvent ensuite être introduits dans une autre cellule hôte, par exemple dans <u>H. pylori</u> pour permettre un remplacement allélique et créer une mutation.

On note que la délétion du gène <u>ureI</u> dans une cellule <u>E.coli</u> recombinante selon l'invention n'altère pas le phénotype uréase-positif dès lors que les autres conditions pour l'expression de ce phénotype sont réunies.

La souche <u>E.coli</u> recombinante peut par ailleurs être utilisée pour produire les polypeptides UreE, UreF, UreG, UreH ou UreI et les purifier par les techniques classiques.

Les souches recombinantes de <u>H. pylori</u>, à activité uréase atténuée, peuvent être également utilisées pour le transport et l'expression de gènes hétérologues, par exemple des gènes du choléra ou des salmonelles

Différentes techniques peuvent être employées pour réaliser des souches recombinantes. On aura par exemple recours à la technique d'électroporation telle que décrite dans les exemples de cette demande.

Le cas échéant cette technique d'électroporation peut être modifiée en supprimant l'étape consistant à effectuer un choc électrique au niveau des cellules à transformer.

L'invention propose des moyens pour protéger contre une infection par <u>H. pylori</u> et en particulier par l'administration de compositions immunogènes contenant une souche cellulaire recombinante caractérisée par une activité uréasique atténuée. De telles compositions immunogènes peuvent être utilisées en médecine humaine.

Une composition immunogène peut contenir des souches telles que des cellules de <u>H. pylori</u> dont

l'activité uréasique est atténuée par insertion dans la souche d'une séquence nucléotidique selon l'invention, comportant au moins une séquence correspondant aux gènes <u>ureE</u>, <u>ureG</u>, <u>ureH</u> ou <u>ureI</u>, le cas échéant modifiés pour diminuer l'activité uréasique.

Il peut s'agir de façon générale de tout hôte capable de produire une uréase atténuée, par exemple par mutation des séquences nucléotidiques d'un ou plusieurs gènes <u>ureA</u>, <u>ureB</u>, <u>ureC</u>, <u>ureD</u>, <u>ureE</u>, <u>ureF</u>, <u>ureG</u>, <u>ureH</u> ou <u>ureI</u> ou par expression d'une forme tronquée d'un polypeptide intervenant dans la structure, la maturation ou la régulation de l'uréase.

L'invention a aussi pour objet un kit pour le diagnostic <u>in vitro</u> d'une infection par <u>H. pylori</u> sur un échantillon biologique déterminé, caractérisé en ce qu'il comprend :

- au moins un couple d'amorces nucléotidiques répondant aux critères ci-dessus, capables d'hybrider aux extrémités 5' et en 3' d'un fragment nucléotidique spécifique d'au moins une séquence nucléique correspondant à un gène choisi parmi ureE, ureF, ureG, ureH ou ureI,
- des réactifs nécessaires à l'extraction des acides nucléiques à partir de l'échantillon traité,
- des réactifs pour effectuer la polymérisation dudit fragment nucléotidique, à partir des amorces nucléotidiques, notamment des enzymes de polymérisation, en quantité suffisante pour réaliser l'amplification du fragment que l'on souhaite amplifier,
- au moins un enchaînement de nucléotides pouvant être utilisé comme sonde et capable d'hybrider

dans des conditions déterminées avec le fragment d'ADN amplifié,

- le cas échéant des moyens pour révéler l'hybridation.

Selon un mode de réalisation particulier de l'invention, on peut également incorporer au kit,

- interne de la réaction un contrôle d'amplification par exemple constitué par un acide nucléique éventuellement porté par un plasmide, ledit acide nucléique pouvant aisément être détecté par hybridation, par exemple du fait qu'il contient un gène de résistance à un antibiotique, ou du fait qu'il est constitué par de l'ADN chromosomique de N6, ledit fragment étant en outre muni à ces deux extrémités d'au moins une amorce d'amplification, ces amorces étant ou non choisies parmi les amorces de l'invention, et
- une sonde capable d'hybrider avec l'acide nucléique contenu dans le contrôle interne,
- le cas échéant, une réverse transcriptase pour obtenir de l'ADNc à partir de l'ARN éventuellement présent dans l'échantillon testé.

La présence d'un contrôle interne ajouté à l'échantillon permet de détecter la présence de "faux négatifs" parmi les échantillons. En effet, lorsque la sonde spécifique du contrôle interne ne détecte pas un produit d'amplification, on est vraisemblablement en présence d'un échantillon contenant un inhibiteur de la Taq polymérase, inhibiteur qui gêne l'amplification d'ADN ou d'ADNc de H. pylori. Dans ce cas, différentes dilutions de l'échantillon testé peuvent permettre de mettre en évidence la présence d'acide nucléique de H. pylori.

Lorsque le témoin interne présente une réaction positive, une réaction négative au niveau de l'échantillon testé permet de déduire qu'il y a bien absence de H. pylori.

On note que les amorces incorporées au contrôle interne, ne sont pas nécessairement celles de l'invention. Cependant, le choix d'autres amorces peut entraîner une diminution de sensibilité.

A titre d'exemple d'échantillon biologique pour la détection d'une infection chez l'homme par <u>H. pylori</u>, on utilisera des prélèvements tels que des biopsies, du jus gastrique ou éventuellement de la salive ou des selles.

Ce kit peut aussi être mis en oeuvre pour des contrôles de pollution des eaux ou des contrôles sur des aliments.

L'invention se rapporte aussi à un procédé pour le diagnostic <u>in vitro</u> d'une infection par <u>H. pylori</u>, dans un échantillon biologique déterminé, caractérisé en ce qu'il comprend les étapes de :

- mise en contact de l'acide nucléique l'échantillon susceptible de contenir H. pylori dans des conditions permettant l'accessibilité sous forme d'ADN simple brin ou d'ARN, avec au moins un couple d'amorces nucléotidiques selon l'invention, lesdites amorces pouvant hybrider avec l'acide nucléique de H. pylori s'il est synthèse du présent, et initier la produit d'élongation desdites amorces, chaque brin séquence nucléotidique de H. pylori servant de matrice lorsqu'il est apparié avec les amorces;
- b) séparation des brins d'acide nucléique synthétisés, de leur matrice;

- synthèse répétition de la du produit C) d'élongation, à partir de chaque brin d'acide nucléique présent à l'issue de l'étape b) et susceptible d'hybrider avec les amorces, jusqu'à amplification l'acide d'une de 1'obtention recherché, suffisante pour être nucléique détectée.
- d) mise en contact du produit de l'étape c) avec une sonde nucléotidique dans des conditions permettant de détecter la présence de l'acide nucléique amplifié recherché;
- e) détection des produits de l'hybridation éventuellement formés.

Selon un mode de réalisation préféré du procédé pour le diagnostic <u>in vitro</u> ci-dessus défini, la mise en contact de l'échantillon testé est précédée d'une étape de traitement de l'échantillon de façon à en extraire l'acide nucléique.

Selon un autre mode de réalisation préféré, le procédé comporte une étape préalable à la mise en contact avec les amorces consistant en un traitement de l'acide nucléique de l'échantillon avec une réverse transcriptase, pour obtenir la synthèse d'ADNc à partir de l'ARN éventuellement présent dans l'échantillon testé.

L'invention vise aussi un kit pour le diagnostic in vitro d'une infection par <u>H. pylori</u> caractérisé en ce qu'il comprend :

- une quantité déterminée de sondes selon la définition précédente,
- un milieu approprié pour la réalisation d'une réaction d'hybridation entre l'acide nucléique de H. pylori à détecter et la sonde,

- des réactifs pour la détection des hybrides éventuellement formés.

Un procédé pour l'utilisation de ce kit et pour le diagnostic <u>in vitro</u> d'une infection par <u>H. pylori</u>, à partir d'un échantillon biologique, est caractérisé en ce qu'il comprend :

- la mise en contact de l'échantillon à tester dont l'ADN et/ou de l'ARN a été préalablement rendu accessible, avec une sonde précédemment définie, dans des conditions permettant l'hybridation de l'acide nucléique avec la sonde;

- la mise en évidence d'une réaction d'hybridation éventuelle entre l'acide nucléique et la sonde.

Les séquences nucléotidiques de l'invention peuvent être obtenues soit par extraction de l'acide nucléique de <u>H. pylori</u> et digestion avec des endonucléases choisies et purification, ou encore par synthèse chimique.

A titre d'exemple, on peut citer pour la synthèse de tels fragments d'acides nucléiques, la méthode au phosphotriester, telle que décrite par Narang, S.A. et al dans Meth. of Enzymol., <u>68</u>, 90 (1979). Une autre méthode adaptée pour la préparation de fragments de nucléotides est la méthode au phosphotriester telle que décrite par Brown E.L. et al, dans dans Meth. of Enzymol., <u>68</u>, 109 (1979).

Cette préparation peut également être effectuée par un processus automatisé, par exemple faisant intervenir les diethylphosphoramidites en tant que constituants de départ, et dans ce cas, la synthèse peut être réalisée suivant la description de Beaucage et al, Tetrahedron Letters (1981), 22, 1859-1862.

D'autres avantages et propriétés de l'invention apparaissent dans les exemples qui suivent et dans les figures.

#### FIGURES

# <u>Figure 1</u>: Sous-clonage et mutagénèse par transposon de pILL753

- $\underline{\lambda}$ : Carte de restriction linéaire du cosmide hybride pILL585 et du plasmide pILL590 (Labigne et al 1991). Les cadres gris représent le fragment d'ADN requis pour l'expression de l'uréase dans  $\underline{C}$ .  $\underline{j}$ e $\underline{j}$ uni.
- <u>B</u>: Insertion au hasard du transposon MiniTn3-Km. Les nombres (1 à 24) de même que les cercles, correspondant au site d'insertion du transposon dans pILL753; les signes (+) indiquent que le transposon n'a pas inactivé l'expression de l'uréase alors que les signes (-) indiquent que l'expression de l'uréase a été abolie.
- <u>C</u> : Carte de restriction linéaire des plasmides hybrides pILL763 et pILL768 générés par délétion (Δ) à l'intérieur de pILL753. La localisation des gènes (ureA à ureH) est indiquée par des rectangles. La longueur des rectangles correspond à la longueur de l'ADN requis pour exprimer les polypeptides. Les flèches se réfèrent à l'orientation de la transcription. Le nombre de cadres en bas de la figure indique la taille en kilobases des fragments de restriction. Les nombres entre parenthèse correspondent à la taille fragments d'ADN de H. pylori insérés dans un des vecteurs de clonage (pILL575, pILL550 ou pILL570). B, BamHI; E, EcoRI, P, PstI, H, HindIII; C, ClaI; Sm, SmaI. Les lettres entre parenthèse indiquent que les sites de restriction appartiennent au vecteur.

### Figure 2: Activité uréasique exprimée par <u>E.coli</u> HB101 hébergeant pILL753, en fonction du temps

Des boîtes préparées avec soit un milieu L-agar (ML) soit un milieu minimum M9 complétées avec 10 mM Larginine (MM) ont été chacune inoculées avec une partie aliquote de 100  $\mu$ l de culture et mises en suspension (108 bactérie/ml) dans du NaCl stérile, à 0,85%. Les incubées, en milieu été microaérobie, à (A) 30°C ou (B) 37°C et les mesures de l'activité ont été faites en temps astérisques indiquent qu'aucune activité uréasique n'a été détectée.

### <u>Figure 3</u>: Séquence d'ADN des gènes accessoires de l'uréase de H. pylori

<u>A</u>: Stratégie pour le séquençage des gènes accessoires de la région uréase du plasmide hybride pILL753. Les flèches correspondent aux tailles des fragments d'ADN séquencés. Les têtes de flèches représentent les oligonucléotides utilisés pour réaliser et confirmer la détermination oligonucléotidique.

B: Représentation schématique des cinq cadres ouverts de lecture (ORFs) déduits à partir de l'analyse de la séquence nucléotidique et leurs tailles en nucléotides. ATG correspond au codon d'initiation relatif à chacun des gènes.

<u>C</u>: Les tailles et les masses moléculaires calculées des cinq polypeptides supplémentaires de l'uréase de H. pylori sont indiquées.

# Figure 4: Séquence nucléotidique des gènes accessoires de l'uréase de H. pylori

Les nombres en haut de la séquence indiquent la position des nucléotides. Les séquences d'acides aminés prédites, dans l'ordre séquentiel sont : UreI (bp 211 à 795), UreE (bp 800 à 1309), UreF (bp 1324 à 2091), UreG (bp 2123 à 2719), et UreH (bp 2722 à 3516). Les aux ribosomes de liaison séquences potentielles (Shine-Dalgarno, sites SD), sont soulignées. séquences encadrées correspondent aux séquences de type promoteur-like ( $\sigma$ 54) et les flèches au dessus de la séquence indiquent les structures en boucle avec les éléments d'un signal de fin de transcription rhoindépendant (Rosenberg et al (1979) Annu. Rev. Genet. 13: 319-359). Les pointillés sous la séquence d'acides aminés correspondent au domaine de liaison de l'ADN (ureI) ou de l'ATP de la protéine (ureG) (Higgins et al (1985) EMBO J. 4: 1033-1040 et Pabo et al (1984) Ann. Rev. Biochem. 53: 293-321).

### Figure 5: Organisation génétique de l'opéron uréase

Les positions relatives des gènes codant pour des polypeptides associés avec l'opéron uréase de P. mirabilis (Jones et al (1989) J. Bacteriol. 171: 6414-6422), de K. aerogenes (Mulrooney et al - 1990) et de H. pylori sont indiquées. Les pourcentages se rapportent à la proportion d'acides aminés identiques entre deux gènes apparentés. Les cadres blancs représentent les gènes qui sont uniques à l'opéron.

Figures 6 et 7 Analyse des souches parentales et mutées

Figure 8: Profils de restriction après digestion enzymatique des ADN totaux des souches 85P, N6 et N6 mutée (uréase)

Figures 9 et 10 Organisation génomique des 4 gènes ure dans les génomes des souches 85P et N6. Les fragments spécifiques d'ADN ont été partir đe 1'ADN amplifiés à chromosomique extrait des isolats 85P de H. pylori en utilisant 8 paires d'amorces conformément figure 10. Les produits d'amplification ont été séparés par électrophorèse sur un gel d'agarose à 1,4%. Les valeurs de chaque côté du gel correspondent aux dimensions (en kilobases) de l'échelle de 1 kb utilisée comme standard.

#### Figure 11 Immunobuvardage à l'aide d'anticorps

Figure 12 Mutagénèse par transposon : Représentation schématique de quatre étapes consécutives nécessaires pour la construction de mutants dans une bactérie H. pylori

Conjugaison 1 : le plasmide transférable p0X38 groupe IncF hébergeant le transposon MiniTn3-Km est introduit dans E.coli HB 101 contenant 1) le plasmide pTCA exprimant de façon constitutive la transposase Tn3 (TnpA) et immun à Tn3 compte tenu de la présence de la 2) le vecteur suicide séquence Tn3-38bp et conjugaison contenant le fragment cloné de H. pylori à mutagénéiser. Les transconjugants HB101 kanamycine sont cultivés pendant 48 heures à 30°C et les bactéries sont conjuguées avec E.coli DH1 (Na1).

Conjugaison 2 : les cointégrats résultant de la transposition de MiniTn3-Km dans le plasmide dérivé de pILL570 en l'absence de résolvase sont sélectionnés

comme cointégrats kanamycine conjugatifs dans les cellules DH1.

Conjugaison 3 : les cointégrats sont introduits dans la souche NS2114 (Rif) hébergeant le gène cre, capable de produire une résolution par recombinaison spécifique du cointégrat en deux réplicons, l'un consistant dans donneur d'origine pour le transposon MiniTn3-Km) et l'autre consistant dans le plasmide hydride dérivant de pILL570 dans lequel MiniTn3-Km a été inséré. La sélection positive des formes résolues cointégrats a été obtenue par sélection des transconjugants NS2114 à la kanamycine, sur un milieu contenant 300  $\mu$ g/ml de kanamycine ainsi que 300  $\mu$ g/ml de spectinomycine. La dernière étape consistant en l'introduction de l'ADN muté chez H. pylori peut être réalisée en électroporant H. pylori avec l'ADN plasmidique extrait d'E.coli NS2114 (souche de référence), obtenu à l'étape 3.

Figure 13 Carte de restriction de MiniTn3 selon Seifert et al (1986 PNAS, USA, 83:735-739).

L'étoile indique dans le plasmide pILL570 le site de restriction qui ont été modifiés au cours de la construction du vecteur.

### I - IDENTIFICATION DES GENES

### MATERIELS ET METHODES

Souches bactériennes, plasmides et conditions de culture

H. pylori 85P a été isolé chez un patient atteint de gastrite, et correspond à la souche décrite dans

Labigne et al (J. Bacteriol. 173: 1920-1931 (1991)). E.coli MC1061 (Maniatis et al (1983), Molecular cloning a laboratory manual. Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor N.Y.) a été utilisé comme hôte dans les expériences de clonage et E.coli HB101 (HsdR hsdM reA supE44 lacZ4 LeuB6 proA2 thi-1 Sm) (Boyer et al (1969) J. Mol. Biol. 41: 459-472) a été utilisé comme hôte pour l'analyse quantitative de l'expression de l'uréase. Les vecteurs et hybrides utilisés dans cette étude figurent dans le tableau 1. Les souches d'E.coli ont été cultivées dans du bouillon L sans glucose (10 g de tryptone, 5 g d'extrait de levure et 5 g de NaCl par litre, pH = 7,0) ou sur des boîtes de gélose L (contenant 1,5% de gélose) à 37°C. Les concentrations en antibiotiques pour la sélection des transformants ont été les suivantes (en milligrammes par litre) : kanamycine: 20, tétracycline: 8, ampicilline: carbénicilline: 100. Pour spectinomycine: 100, l'expression de l'activité uréasique, les bactéries E.coli ont été cultivées sur un milieu limitant la concentration en source d'azote constitué de milieu gélosé minimum M9 sans ammonium (pH = 7,4) contenant 0,4% de D-glucose comme source de carbone et, sauf indication 0,2% de L-glutamine contraire, (p/v)filtration et fraîchement préparée stérilisée par (Pahel et al (1982) J. Bacteriol. 150: 202-213) comme source d'azote.

### Clonage moléculaire et analyses de l'ADN

Les digestions avec une endonucléase de restriction, le remplissage des extrémités et les autres manipulations courantes de l'ADN ont été effectués selon les techniques standard de Maniatis et coll. (Maniatis et

al (1983), Molecular cloning a laboratory manual. Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor N.Y.). Les digestions partielles avec Sau3A ont été faites à 20°C façon à ralentir l'activité enzymatique. endonucléases de restriction, le grand fragment de l'ADN polymérase I, l'ADN polymérase de T4 (utilisée pour rendre franches les extrémités des fragments) et l'ADN ligase de T4 ont été fournis par Amersham Corp. La phosphatase alcaline d'intestin de veau a été fournie par Pharmacia. Les fragments d'ADN ont été séparés par électrophorèse sur des blocs horizontaux de gel contenant 1 ou 1,4% d'agarose et traités dans des tampons Tris-acétate ou Tris-phosphate (Maniatis et al (1983), Molecular cloning a laboratory manual. Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor N.Y.). Une échelle de 1 kb (Bethesda Research Laboratories) a été utilisée comme standard de poids L'électroélution des fragments d'ADN à partir des gels d'agarose contenant du bromure d'éthidium (0,4  $\mu$ g/ml) a été effectuée comme précédemment décrit (J. Bacteriol. 173: 1920-1931 (1991), Labigne et al).

### Activité uréasique

La détection de l'activité uréasique a été effectuée par remise en suspension de 10° bactéries dans 1 ml de milieu urée-indole (Diagnostic Pasteur) et incubation à 37°C pendant des périodes variables. La libération de l'ammoniac due à l'activité uréasique a élevé le pH en provoquant un virage de l'orange au rouge.

L'activité uréasique a été mesurée selon la réaction de Berthelot, selon une modification du mode opératoire précédemment décrit (Ferrero et al (1991) Microb. Ecol. Hlth. Dis. 4: 121-134). Succinctement, les bactéries

ont été recueillies à partir de boîtes de gélose dans 2,0 ml de NaCl à 0,85% stérile et centrifugées à 12 000 tr/min pendant 10 minutes à 4°C. Les culots ont été lavés deux fois dans du NaCl à 0,85% et remis en suspension dans du tampon phosphate de sodium à 100 mM (pH 7,4) contenant 10 mM d'EDTA (PEB). Pour préparer les extraits traités aux ultrasons, les cellules ont été lysées par quatre impulsions de 30 s avec un Branson Sonifier Model 450 réglé à 30 W, cycle 50%. Les éliminés débris cellulaires ont été avant les l'uréase. déterminations de Les échantillons fraîchement préparés (10-50  $\mu$ l) ont été ajoutés à 200 μl de solution substrat d'urée (urée 50 mM préparée dans le PEB) et mis à réagir à la température ordinaire pendant 30 minutes. Les réactions ont été arrêtées par addition de 400 µl de réactif de phénol-nitroprussiate et 400 µl de réactif hypochlorite alcalin. Le mélange réactionnel a été incubé à 50°C. Des blancs, dans lesquels l'activité uréasique était inactivée par l'ébullition pendant 5 minutes avant l'addition substrat, ont été traités de façon semblable. quantité d'ammoniac libérée à été déterminée à partir d'une courbe d'étalonnage établissant la relation entre A<sub>225</sub> et la concentration en ammonium (à partir de  $NH_{\lambda}Cl$ ). On a considéré que la libération de 2  $\mu$ mol d'ammoniac équivalait à l'hyrdolyse de 1  $\mu$ mol d'urée. L'activité uréasique a été exprimée en  $\mu$ mol d'urée hydrolysée/min/mg de protéine bactérienne.

## Détermination des protéines

Les concentrations des protéines ont été déterminées selon l'essai de Bradford (Sigma Chemicals). Pour solubiliser les protéines dans les extraits de cellules entières, les suspensions cellulaires préparées dans du TPE ont été centrifugées et les culots ont été remis en suspension dans une solution d'octyl- $\beta$ -D-glucopyrannoside, afin d'établir une concentration finale en détergent (dans le réactif colorant) de 0,1-0,2% (p/v).

# <u>Mutagénèse de transposon et construction de</u> mutants

Le système d'apport MiniTn3-Km a été utilisé pour produire des mutations par insertion aléatoire dans le fragment d'ADN cloné dans pILL570.

Le système MiniTn3 décrit par Seifert et al (1986 PNAS USA 83: 735-739) faisant intervenir le plasmide pOX38 en tant que donneur de l'élément transposable et le plasmide pTCA agisant en trans et apportant l'enzyme transposase Tn3 (Seifert et al 1985 Genetic Engineering Principles and Methods Vol. 8: p.123-134 Setlow, J. and Hollaeinder, A. Editors, Plenum Press New-York), et la souche NS2114 hébergeant le gène cre codant pour la recombinase P1 spécifique pour le site lox ont été utilisés pour la mutagénèse de fragments d'ADN avec les modifications suivantes :

i) le MiniTn3 a été modifié en enlevant le fragment BglI-EcoRI du gène codant pour la  $\beta$ -lactamase dans le plasmide pTn (Seifert et al 1986 précité), et en le remplaçant par la cassette kanamycine ClaI-C. jejuni (1,4 kb de longueur décrit par Labigne-Roussel et al (1988 J. Bacteriol. 170: 1704-1708)). Ce nouvel agent d'insertion MiniTn3-Km a été transposé dans le plasmide transférable pOX38 tel que décrit par

Seifert et al (1986 précité) conduisant à l'obtention du plasmide pILL553;

- ii) on a utilisé le vecteur suicide pILL570 spectinomycine conjugatif préalablement décrit par Labigne et al (1991 J. Bacteriol. 173: 1920-1931) pour le clonage du fragment utilisé pour la mutagénèse. Ce vecteur suicide était dérivé de pILL560 (Labigne-Roussel et al 1988 J. Bacteriol. 170: 1704-1708) dont les séquences d'ADN responsables de l'immunité à Tn3 ont été délétées;
- iii) le plasmide IncP, pRK212.1 du "complementing plasmid" (Figurski et al 1979 PNAS USA <u>76</u>: 1648-1652) a été introduit par conjugaison dans <u>E.coli</u> souche NS2114 et un mutant rifampicine spontané de NS2214 hébergeant le gène <u>cre</u> a été obtenu et utilisé pour la sélection des transconjugants hébergeant le cointégrat;
- iv) la résolution efficace des cointégrats (produits de co-intégration) a été sélectionnée de manière positive grâce au grand nombre de copies du plasmide dérivé de pILL570 en déposant sur des bôites le troisième mélange obtenu sur un milieu contenant 500  $\mu$ g de kanamycine et 300  $\mu$ g de spectinomycine.

### Séquençage de l'ADN

Les fragments appropriés d'ADN ont été clonés dans M13mp19 et M13mp18 (Meissing et al (1982) Gene 19: 269-276) pour lire indépendamment les deux brins complémentaires. Les clones contenant les fragments d'insertion ont été identifiés à l'aide de X-Gal (5-

bromo-4-chloro-3-indolyl- $\beta$ -D-galactopyrannoside) et d'isopropyl- $\beta$ -D-thiogalactopyrannoside. Les brins simples des plasmides recombinés M13mp18 et M13mp19 ont été obtenus selon la méthode au polyéthylèneglycol (Sanger et al (1980) J. Mol. Biol. 143: 161-178). Le séquençage a été effectué selon la méthode d'arrêt de chaîne avec des didésoxynucléotides (Sanger et al (1977) Proc. Natl. Acad. Sci. USA 74: 5463-5467) à Sequenase (United nécessaire du Biochemical corp.). Le séquençage de l'ADN bicaténaire a également été effectué par arrêt de chaîne avec des didésoxynucléotides avec le nécessaire Sequenase par emploi d'ADN plasmidique purifié sur un gradient de chlorure de césium (Zhang et al (1988) Nucleic Acids Research. 16: 1220). Des échantillons de 3  $\mu$ g d'ADN ont été d'abord dénaturés avec une solution de NaOH 1 M (volume total 20  $\mu$ l), puis neutralisés avec 2 d'acétate d'ammonium 2 M (pH 4,6). L'ADN a précipité après addition de 60  $\mu$ l d'éthanol à 100% incubation à -70°C pendant 10 Minutes et centrifugation à 4°C pendant 20 minutes. Après lavage avec 60  $\mu$ l d'éthanol à 80% glacé, le culot a été remis en suspension dans 10  $\mu l$  de tampon de séquençage contenant 0,5 pmol de l'amorce et incubé pendant 3 minutes à 65°C. Après une période d'incubation de 30 minutes à la température ordinaire, le séquençage a été effectué.

### RESULTATS

Détection de l'activité uréasique dans une souche hôte d'E.coli hébergeant le cosmide recombinant pILL585 Des transformants d'E.coli hébergeant le cosmide pILL585 ont été étalés sur du milieu minimum M9 glucosé additionné de 0,2% de 1-glutamine (comme seule source d'azote) ou du milieu L, et incubés à 37°C pendant 48 heures. Les transformants ont été ensuite criblés relativement à l'activité uréasique selon une essai qualitatif effectué dans du milieu colorimétrique urée-indole. L'activité n'a été observée que dans les transformants de E.coli HB101 ayant subi plusieurs passages (plus de 5 passages) sur le milieu minimum à en conditions d'aérobie. Ce sont donc conditions qui ont été utilisées pour la détermination qualitative de l'expression de l'uréase dans les clones d'E.coli. Aucune activité uréasique n'a été détectée dans les transformants cultivés sur un milieu riche en azote.

La transformation de la souche <u>E.coli</u> HB101 avec le plasmide pILL590 contenant un fragment de 4,2 kb, identifié comme la région minimale nécessaire à l'expression de l'uréase dans <u>C. jejuni</u> (Labigne et al (1991) J. Bacteriol. <u>173</u>: 1920-1931) dans les cellules d'<u>E.coli</u>, même après culture et passages dans un milieu limitant la concentration en source d'azote. Cela implique que les gènes présents sur le cosmide, mais absents du plasmide pILL590, sont nécessaires à l'expression de l'uréase chez <u>E.coli</u>.

# Sous-clonage des gènes nécessaires à l'activité uréasique dans une souche d'E.coli

En l'absence d'activité uréasique détectable dans la souche d'<u>E.coli</u> hébergeant le plasmide recombinant pILL590, le fragment d'insertion de 34 kb du cosmide pILL585 a été soumis à une digestion partielle avec

l'endonucléase <u>Sau3</u>A pour produire des fragments compris entre 7 et 12 kb. Ils ont été traités à la phosphatase alcaline, pour éviter tout réarrangement du initial, et ligaturés au plasmide pILL570 linéarisé avec BamHI. Après transformation dans E.coli transformant résistant la chaque HB101, spectinomycine a été soumis à un essai ultérieur de sa capacité à hydrolyser l'uréase dans des conditions d'induction. Un clone présentait un phénotype uréasepositif. Il hébergeait un plasmide recombinant appelé pILL753. Ce plasmide contenait un fragment d'insertion de 11,2 kb. Les sites de reconnaissance BamHI et HindIII ont été cartographiés relativement aux sites de restriction uniques EcoR1 et PstI du vecteur pILL570 (figure 1). La comparaison de la carte de restriction du plasmide pILL753 avec celle du plasmide recombinant précédemment décrit pILL590 a démontré que le fragment pILL753 avait un fragment d'ADN de d'insertion de 4,6 kb situé en aval des quatre gènes additionnel de l'uréase précédemment identifiés dans le plasmide pILL590 (c'est à dire ureA, ureB, ureC et ureD).

# Optimisation de l'activité uréasique dans E.coli HB101

culture assurant de les conditions définir des gènes de l'uréase l'expression optimale H. pylori dans E.coli, l'activité de clones hébergeant pILL753 a été évaluée quantitativement après culture sur un milieu minimum additionné de diverses sources d'azote. Dans tous les cas, un milieu de base minimum solide a été utilisé, car des études ont montré que l'activité uréasique était très faible, les cultures effectuées dans un milieu liquide.

Les activités relatives des cultures sur des milieux complétés par L-arginine, L-glutamine, L-glutamate, NH<sub>4</sub>Cl et l'urée (chacun à une concentration finale de 10 mM) étaient respectivement : 100%, 36%, 27%, 46% et 20%.

L'activité uréasique a été optimale dans les cultures effectuées sur un milieu additionné de L-arginine. L'activité uréasique n'a pas été détectée dans les cultures effectuées sur un milieu riche en azote.

Bien que la présence d'ions Ni<sup>2+</sup> libres puisse avoir un effet de stimulation de l'activité uréasique (Mulrooney et al (1989) J. Gen. Microbiol. <u>135</u>: 1769-1776 et Mobley et al (1989) Microbiol. Rev. <u>53</u>: 85-108), ceci ne s'est pas manifesté sur l'activité uréasique des cellules hébergeant pILL753.

L'analyse au cours de l'expression de l'uréase dans le clone d'<u>E.coli</u> portant pILL753, cultivé dans diverses conditions, a indiqué que l'activité uréasique maximale était obtenue après 3 jours de culture aérobie à 37°C sur du milieu minimum additionné de L-arginine (figure 2). L'activité uréasique dans les cultures effectuées sur un milieu riche en azote était meilleure après culture en microaérobiose. En revanche, des conditions de microaérobie ont eu un effet répressif sur les activités des cultures limitées en azote.

L'activité uréasique des cellules <u>E.coli</u> hébergeant pILL753 en culture en conditions d'aérobie pendant 3 jours à 37°C dans un milieu minimum additionné avec de l'arginine, était  $0.9 \pm 0.4 \mu \text{mol}$  d'urée hydrolyse par minute, par mg de protéine. Par comparaison l'isolat de <u>H. pylori</u> utilisé pour cloner les gènes de l'uréase

hydrolysait l'urée à un taux de 23,2  $\pm$  2,3  $\mu$ mol/mn/mg protéine.

<u>Identification et localisation des gènes</u> nécessaires à l'activité uréasique dans une souche hôte d'E.coli

Pour déterminer la région d'ADN nécessaire au phénotype pILL753 uréase-positif, des dérivés de portant l'élément transposable MiniTn3-Km ont tout d'abord été isolés selon un mode opératoire précédemment décrit (voir Matériels Méthodes). Des transformants et d'E.coli HB101 portant les transposons ont tous été criblés relativement à l'activité uréasique. Ils ont été appelés pILL753::x où x désigne le site d'insertion de MiniTn3-Km tel qu'il apparaît sur la carte de la les 24 insertions choisies pour figure 1. Sur 10 dérivés avaient totalement perdu la l'analyse, capacité d'hydrolyser l'urée (2, 3, 4, 5, 6, 10, 11, 12, 13 et 14), tandis que 14 conservaient le phénotype uréase-positif. Ces résultats confirment que toute cartographie d'insertion ayant une mutation correspondant aux gènes ureA ou ureB (mutants 2, 3, 4, 5 et 6) abolit l'activité uréasique, mais démontrent également qu'un fragment d'ADN de 2,6 kb situé plus en aval du gène ureB est nécessaire à l'expression d'un phénotype uréase-positif dans E.coli cultivé dans des conditions limitant l'azote. En revanche, à partir des résultats relatifs à la mutagénèse des transposons, un fragment d'ADN de 600 pb situé immédiatement en aval du gène ureB ne s'est pas révélé être essentiel à l'expression de l'activité uréasique dans E.coli.

Des analyses additionnelles comprenant l'établissement de délétions dans le fragment d'insertion pILL753 ont

été effectuées pour mieux comprendre les conditions nécessaires à l'expression d'une uréase active dans les cellules d'E.coli. Des sous-clones d'E.coli portant les fait ont l'objet plasmidiques dérivés détermination quantitative de l'activité uréasique dans les conditions de limitation de l'azote définies cidessus. Les résultats sont résumés au tableau 2. Tous les sous-clones étaient des dérivés du même vecteur si bien que les résultats peuvent pILL570, comparés. L'un deux, le plasmide pILL768, a été obtenu par autoreligature du grand fragment EcoRI produit à partir du produit de digestion par une enzyme de restriction du plasmide pILL753::16 (figure 1). Cette construction a conduit à une délétion de 2,95 kb à l'extrémité 3' du segment d'insertion pILL753. cellules portant ce plasmide expriment une activité uréase comparativement faible (tableau 2). Le plasmide pILL763, a été obtenu par clonage du fragment de restriction ClaI-PstI du plasmide pILL753::1 dans le vecteur pILL570 linéarisé. Cette construction, dans laquelle un fragment d'ADN de 1,75 kb contenant les ureD, précédemment décrits, était ureC et une activité exprimait supprimé, approximativement deux fois plus fortes que celles des cellules hébergeant pILL753. Dans aucun des insertions n'ont conduit à délétions ou une activité uréasique constitutive.

# <u>Analyse de la séquence de la région nécessaire à</u> l'expression de l'uréase dans E.coli

Dans le fragment de 11,2 kb nécessaire à l'expression de l'uréase dans <u>E.coli</u>, un fragment d'ADN de 3,2 kb

localisé immédiatement en aval du gène ureB, a été identifié suivant la stratégie de la figure 3.

- 1,2 kb et i) les fragments HindIII dе 1,3 kb, été BamHI-HindIII de ont indépendamment après : a) clonage des fragments de restriction précités, b) des fragments SpHI-BamHI, SpHI-HindIII, c) des fragments BamHI-HindIII des plasmides pILL753::12, pILL753::11; pILL753::10 dans l'ADN des phages M13mp18 et M13mp19;
- ii) les fragments de restriction <u>Hind</u>III de 1,2 kb, <u>BamHI-PstI</u> de 3,8 kb et <u>BamHI-Pvu</u>II de 1,3 kb provenant des plasmides pILL753 et pILL589 (précédemment décrits) ont été clonés dans l'ADN des phages M13mp18 et M13mp19;
- iii) douze amorces oligonucléotidiques ont été synthétisées pour confirmer la lecture et produire des séquences chevauchant les trois fragments séquencés indépendamment. Ces amorces ont été utilisées pour des analyses de séquençage d'ADN double brin.

L'analyse de la séquence a révélé cinq cadres de lecture ouverts (ORFs) appelés <u>ureI</u>, <u>ureE</u>, <u>ureF</u>, <u>ureG</u> et <u>ureH</u>. Ces gènes sont tous transcrits dans la même direction et il est prévu qu'ils codent pour des peptides de 195, 170, 256, 199 et 265 acides aminés. Aucun ORF de longueur notable n'a été observé sur le complément inverse de la séquence illustrée par la figure 4. Les cinq ORF débutent par le codon de départ caractéristique ATG. Quatre des cinq ORF étaient précédés de sites semblables à la séquence consensus de liaison au ribosome (Shine-Dalgarno) d'<u>E.coli</u> (Shine et al (1974) Proc. Natl. Acad. Sci. USA 71: 1342-1346).

Les régions d'amont de chaque ORF ont fait l'objet d'une recherche de la présence des sites de régulation azotée avec la séquence  $TGGYAYRN_{\xi}YYGCZ$  dans laquelle Y = T ou C, R = G ou A et Z = A ou T (Morett et al (1989) J. Mol. Biol. 210: 65-77). Un seul site a été trouvé à 210 pb en amont du locus <u>ure G</u>. Sa position précise est représentée sur la figure 4. Des séquences consensus de type promoteur d'<u>E.coli</u> ( $\sigma$ 70) ont été observées en amont des gènes ureI, ureF et ureH (TTGACA, -35 et TATAAT, -10).

TABLEAU 1 :

Vecteurs et plasmides hybrides utilisés dans le cadre de cette étude

DIL	Vecteur	Caractéristiques * phénotypiques	Taille (kb)	Origine de l'insertion	Références
_	pill550	RepEcRepCj mob Km	8,3		Labigne-Roussel
pir	pill570	RepEcmob Sp	5,3		Labigne A. et al
pit	pill575	RepEcRepCj mob Km Cos	10		Labigne A. et al
pirr585 pir	pILL575	RepEcRepCj mob Km Cos	4	Sau3A digestion partielle de 85P	Labigne A. et al
PILL590 pIL	pILL550	RepEcRepcj mob Km	16,4	Sau3A digestion partielle de pILL585	Labigne A. et al
pill753 pil	pILL570	RepEcmob Sp	16,5	Saugh digestion partielle de pILL585	décrit ici
pilles pil	pILL570	RepEcmob Sp	14,75	Fragment <u>Cla</u> 1- <u>Pst</u> 1 de pILL753::1	décrit ici
pill768 pil	pILL570	RepEcmob Sp	15,35	Fragment <u>Eco</u> R1 de pILL753::16	décrit ici

\* RepEc et RepCj : plasmides capables de se répliquer dans <u>E.coli</u> et <u>C. jejuni</u> respectivement -mob : plasmide mobilisable du à la présence de Ori-T Km et Sp : résistance à la kanamycine et à la spectinomycine Cos : présence d'un site cos

### TABLEAU 2 :

Mutagénèse de l'ADN cloné de <u>H. pylori</u> et effet sur l'activité uréasique dans les clones de <u>E.coli</u> HB101 mis en culture dans des conditions limitantes en azote

		T
Plasmide	Génotype différent de <u>E.coli</u> HB101 pILL753	Valeurs moyennes Activité uréase (µmol urea/min/ mg)
pILL753 (2)	<del>-</del>	0,86 ± 0,39
pILL753::3	<u>ureA</u> dégradée	neg (3)
pILL753::6	ureB dégradée	neg
pILL753::8	<u>ureI</u> dégradée	1,1 ± 0,23
pILL753::10	<u>ureF</u> dégradée	neg
pILL753::11	<u>ureG</u> dégradée	neg
pILL753::13	<u>ureH</u> dégradée	neg
pILL753::16	insertion en aval <u>ureH</u>	0,66 ± 0,11(4)
pILL763	ureC et ureD délétées	2,14 ± 0,16
pILL768	délétion en 3' en aval de <u>ureH</u>	0,57 ± 0,28

- (1) Bactéries mises en culture dans un milieu aérobie pendant 3 jours sur milieu minimum M9 complété avec 0.01 M L-arginine à 37°C.
- (2) Pour comparaison, l'activité uréasique de <u>H.pylori</u> 85P, isolat à partir duquel l'ADN a été cloné, était de 23  $\pm$  2.3  $\mu$ mol urea/min/mg protéine.
- (3) Aucune activité uréasique n'a été détectée.
- (4) Résultat pour une mesure particulière : 0,73
- (5) Résultat pour une mesure particulière : 0,10

### DISCUSSION

Le premier cas d'expression fonctionnelle de gènes provenant de <u>H. pylori</u> dans des souches d'<u>E.coli</u> est présenté ici.

Ceci a été possible en cultivant des cellules de E.coli hébergeant le cosmide recombinant de l'uréase pILL585 (Labigne et al précité - 1991) sur un milieu minimum contenant une source limitant l'azote. Les résultats obtenus ont permis de montrer que les gènes de l'uréase de H. pylori pouvaient être sous le contrôle du système de régulation de l'azote (NTR); et que l'activité uréasique dans les cellules de <u>E.coli</u> était dépendante de la présence d'un ensemble de gènes qui ont été décrits dans les pages précédentes. Cet ensemble de gènes a été localisé immédiatement en aval des quatre ureC et ureD décrits dans gènes ureA, ureB, publication de Labigne et al, 1991 précitée. nouveaux gènes sont situés sur un fragment de 3,2 kb comportant cinq cadres ouverts de lecture qui sont désignés par ureI, ureE, ureF, ureG et ureH.

La mise en oeuvre de mutations insertionnelles, et de délétions, au niveau du fragment d'ADN de 11,2 kb (pILL753) sous-cloné à partir du cosmide d'origine, a permis de montrer que les gènes ureA, ureB, ureF, ureG l'expression étaient nécessaires à ureH l'activité uréasique dans <u>E.coli</u>. Au contraire des mutations insertionnelles à l'intérieur du gène urel n'ont pas affecté sensiblement l'activité uréasique dans les cellules de E.coli. La délétion du gène ureC et du gène ureD (comme dans le plasmide pILL763) a activités qui dans des résulté significativement plus fortes que celles obtenues dans les cellules portant les plasmides avec les loci intacts, suggérant un rôle régulateur de cette région du cluster du gène de l'uréase de <u>H. pylori</u>.

Il apparaît clair que pILL753 ne porte probablement pas l'ensemble des éléments nécessaires à l'expression complète de l'uréase. La principale preuve pour cela est que : d'une part les cellules de E.coli hébergeant avaient une activité pILL753 approximativement 25 fois plus faible que celle de l'isolat H. pylori utilisé à l'origine pour le clonage; d'autre part la délétion de la région en aval de ureH (pILL768) a conduit à une diminution considérable de l'activité uréasique. Il est intéressant de remarquer que C. jejuni nécessite la présence d'un nombre de pour l'expression enzymatique en gènes plus faible comparaison avec les résultats obtenus chez E.coli. En conséquence C. jejuni doit être capable de complémenter les fonctions des gènes clonés de H. pylori.

La nécessité de gènes accessoires a également été démontrée pour les Providencia stuartii (Mulrooney et al (1988) J. Bacteriol. 170: 2202-2207), un E.coli uréase positif (Collins et al - 1988), Klesiella pneumonia (Gerlach et al (1988) FEMS Microbiol. Lett. 50: 131-135), Proteus vulgaris (Mörsdorf et al (1990) <u>66</u>: 67-74), Staphylococcus FEMS Microbiol. Lett. saprophyticus (Gatermann et al (1989) Infect. Immun. 57: 2998-3002), Klebsiella aerogenes (Mulrooney et al -1990) et Proteus mirabilis (Jones et al (1989) J. Bact. 171: 6414-6422 et Walz et al (1988) J. Bacteriol. 170: 1027-1033).

La figure 5 présente une comparaison de trois régions codant pour l'uréase, pour plusieurs espèces de

bactéries et montre les similitudes ainsi que les particularités de chacune. Le degré de parenté, en terme d'organisation génétique et de polypeptides codés, est plus fort entre P. mirabilis et K. aerogenes que pour chacun d'entre eux vis à vis de H. pylori. Alors que le polypeptide UreG de H. pylori présentait une similitude forte avec celui de K. aerogenes (92% de conservation et 59% d'identité), les degrés (conservation et identité) entre les polypeptides UreE et UreF de H. pylori et K. aerogenes étaient : (33% et 14%), (44% et 11,6%), respectivement. Mulrooney et al ont constaté que les gènes de K. aerogenes codant pour UreI et UreG sont les protéines accessoires UreE, de impliquées l'activation l'apoenzyme par dans nickel dans des sous-unités de incorporation de l'uréase. Du fait de la présence de séries de résidus l'extrémité carboxy-terminale du à hystidine polypeptide UreE de Klebsiella et de Proteus, Mulrooney at al ont proposé que UreE pourrait interagir avec le nickel pour le transférer ensuite à l'apoenzyme. Une telle série de résidus n'a pas été trouvée sur le polypeptide UreE de H. pylori ni sur aucun autre des produits des gènes uréases.

La recherche de similitudes entre la séquence d'acides aminés déduite des gènes de l'uréase de <u>H. pylori</u> et les séquences consensus impliquées dans un site de liaison de l'ADN (Pabo et al - 1981) ou dans des sites de liaison de l'ATP (Higgins et al - 1985) a permis l'identification d'un site de liaison de l'ADN à l'intérieur du produit du gène <u>ureI</u> (figure 4). De plus un site de liaison de l'ATP bien conservé (-GVCGSGKT-) existe à l'extrémité NH2-terminale du produit du gène ureG.

La région de l'uréase de <u>H. pylori</u> présente certains éléments uniques qui sont les suivants : tout d'abord les gènes <u>ureC</u>, <u>ureD</u>, <u>ureI</u> sont uniques pour <u>H. pylori</u>. Ensuite la région de l'uréase consiste en trois blocs de gènes qui sont transcrits dans la même direction et présentent une région intergénique de 420 bp entre <u>ureD</u> et <u>ureA</u> et 200 bp entre <u>ureB</u> et <u>ureI</u>. Ceci suggère une organisation génétique particulière à <u>H. pylori</u>, dans laquelle les trois blocs de gènes peuvent être régulés indépendamment.

Il est généralement admis que la synthèse d'uréase par H. pylori se fait de façon constitutive. Les résultats présentés ici tendent à montrer que l'expression des gènes de l'uréase de <u>H. pylori</u> pourrait en fait être sous le contrôle d'un système de régulation. En effet l'expression des gènes uréases de H. pylori une fois transférés chez E.coli, est totalement sous le contrôle du système de régulation de l'azote (NTR). Il est possible que les gènes de l'uréase de H. pylori, soient directement dépendants de la synthèse des produits des gènes ntrA, ntrB, ntrC de E.coli mais on ne peut exclure qu'ils soient dépendants de l'expression d'un ou de plusieurs autres gènes codant pour une (des) protéine (s) régulatrice (s) analogue (s) aux produits ntr de E.coli. Sur la base de ces données on peut penser que des paramètres physiologiques, tels que la milieu solide d'une d'un ou présence microaérophile puisse jouer un rôle dans l'expression de l'uréase chez H. pylori in vitro ou in vivo.

#### II - PREPARATION DE SOUCHES MUTANTES

- les expériences pour Souches utilisées d'électroporation : plusieurs souches isolées de biopsies ont été testées pour leur aptitude à incluant la souche électroporées décrite dans la publication de Labigne et al -1991 précitée, à partir de laquelle le clonage initial des gènes de l'uréase a été réalisé. Une seule souche désignée N6 déposée à la CNCM sous le numéro I-1150 le 3 Octobre 1991, a donné des résultats positifs.
- Création des mutants dans le fragment cloné du chromosome de <u>H. pylori</u>, souche 85P : les mutants sont préparés par mutagénèse à l'aide d'un transposon (MiniTn3-Km) qui permet l'insertion au hasard de l'élément (élément de transposition). Le site d'insertion de chacun des éléments de transposition a été défini par analyses de restriction des plasmides dérivés (cf figure 1).
- Electroporation: 1010 cellules de H. pylori ont été récoltées sur gélose au sang (10% de sang de une solution de lavées dans cheval) (15% v/v et 98 w/v) glycérol/sucrose resuspendues sous un volume de 50  $\mu$ l à 4°C. 500 ng d'ADN plasmidique purifié sur CsCl et dialysé extemporanément contre de l'eau distillée ont été ajoutés sous un volume de 1 µl aux cellules à 4°C. Après 1 minute sur la glace les cellules d'ADN ont été transférées dans une cuvette d'électroporation prérefroidie à -20°C (BioRad réf : 165-2086, de 0,2 cm de largeur), puis

placée dans l'appareil "Gene pulser Apparatus -BioRad) pour lequel il a été fixé les paramètres suivants : 25F, 2.5kV et 200 ohms. Après avoir l'impulsion électrique avec constantes de temps 4,5 à 5 msec, les bactéries ont été resuspendues dans 100  $\mu$ l de tampon SOC (2% Bacto tryptone, 0,5% Bacto yeast extract, 10 mM NaCl, 2,5 mM KCl, 10 mM MgCl<sub>2</sub>, 10 mM MgSO4, 20 mM glucose), et inoculées sur gélose au sang non sélective (sans kanamycine, mais incluant vancomycine, trimethoprime, polymixine, acide nalidixique, amphotéricine B) pendant 48 heures sous atmosphère microaérophile. Les bactéries sont ensuite récoltées, resuspendues dans un volume de milieu Brucella (0,5 ml) et 100  $\mu$ l de la suspension sont étalés sur boîtes de gélose au sang sélective (incluant 20  $\mu$ g/ml de kanamycine et le coktail antibiotique décrit bactéries croissance de La ci-dessus). transformées et résistantes à la kanamycine apparaît après 4 jours d'incubation à 37°C en atmosphère microaérophile.

Les autres techniques incluant PCR, Southern, et Western sont des techniques classiques.

### RESULTATS

Deux mutations générées par insertion de MiniTn3-Km dans le gène <u>ureB</u> présent sur le plasmide pILL753 ont été étudiées en détail. Il s'agit des mutations numérotées 3 et 4. La position précise de chacune des insertions est donnée à la figure 6. Les plasmides correspondant à ces insertions ont été préparés, purifiés et concentrés. Des bactéries résistantes à la kanamycine présentant toutes les caractéristiques de souche N6 <u>H. pylori</u> utilisée pour l'électroporation ont été obtenues; elles sont totalement incapables d'hydrolyser l'urée.

Des contrôles ont permis de vérifier que la souche mutante est une souche isogénique :

- \* bien que "uréase négative" les souches ont les propriétés biochimiques caractéristiques des bactéries appartenant à l'espèce <u>H. pylori</u> (oxydase, catalase, sensibilité à l'oxygène);
- \* les bactéries mères (N6) (CNCM n°I-1150) et les bactéries isogéniques N6::TnKm-3 et N6::TnKm-4 ont les mêmes profils de restriction après digestion enzymatique des ADN totaux (cf figure 8);
- \* après amplification enzymatique à l'aide des primers spécifiques de <u>H. pylori</u> et séquençage du produit amplifié, les mêmes séquences nucléotidiques ont été trouvées alors que des souches indépendantes de <u>H. pylori</u> ne présentent jamais la même séquence, mais au contraire un polymorphisme génique important;
- \* l'analyse par hybridation type Southern des profils de restriction par <u>BamHI</u> et <u>Hind</u>III des ADN des souches parentales et mutées témoigne du remplacement des gènes (figure 7 et son interprétation figure 6).

Une des difficultés rencontrées provient du fait que la souche transformée (N6) n'est pas celle à partir de laquelle le clonage des gènes de

l'uréase a été réalisé, cette dernière souche étant la souche 85P et sites que les et BamHI ne sont restriction HindIII conservés d'une souche à l'autre : une sonde correspondant au fragment de 8,1 kb provenant de pILL590 (figure 1) montre clairement des profils de restrictions HindIII qui diffèrent entre N6 et 85P (figure 9), en particulier absence des fragments de 1,25 kb et 1,15 kb. Par contre les fragments HindIII de 4,1 kb et BamHI de 5,1 et de 1,3 kb sont conservés. Il a donc été vérifié par amplification enzymatique (PCR) à l'aide d'oligonucléotides répartis sur l'ensemble de la région correspondant aux gènes ureA, ureB, ureC et <u>ureD</u>) que les produits d'amplification 1 à 6 montrés figure 10 étaient les mêmes dans les deux souches, et que l'absence des sites de restrictions <u>Hind</u>III reflétait le polymorphisme génique et non un réarrangement majeur de la région uréase. Une telle vérification faite, il est possible de confirmer sans ambiguïté le remplacement génique de l'allèle sauvage par l'allèle muté dans les deux mutants créés.

\* enfin il a été vérifié par immunobuvardage à l'aide d'anticorps anti-uréase, ou anti H. pylori préparés chez le lapin, ou anti-H. pylori présents dans le sérum de patients infectés par H. pylori, que les souches mutées N6::TnKm-3 etN6::TnKm-4 n'exprimaient plus le polypeptide de 61 kDaltons codé par le gène ureB et donc que le gène ureB de ces souches avait bien été interrompu (figure 11).

## REVENDICATIONS

- 1/ Séquence nucléotidique, caractérisée en ce qu'elle est constituée par, ou en ce qu'elle comprend au moins une des séquences nucléiques correspondant aux gènes appelés <u>ureF</u>, <u>ureF</u>, <u>ureG</u>, <u>ureH</u>, <u>ureI</u> et répondant aux enchaînements nucléotidiques présentés à la figure 4 ou, toute partie d'au moins une de ces séquences nucléiques.
- Séquence nucléotidique selon la revendication 1, caractérisée en ce qu'elle est modifiée par délétion, addition, substitution ou inversion d'un ou plusieurs propriétés telle les facon que nucléotides de fonctionnelles des polypeptides codés par ces séquences modifiées sont soit conservées soit atténuées, voire supprimées, par rapport aux propriétés des polypeptides UreE, UreF, UreG, UreH ou UreI, tels qu'exprimés par H.pylori, ou de telle façon que cette séquence modifiée n'exprime pas de polypeptide chez H. pylori.
- 3/ Séquence nucléotidique selon la revendication 1 ou la revendication 2, caractérisée en ce qu'elle est constituée par ou en ce qu'elle comprend :
  - a) l'ensemble des séquences nucléiques correspondant aux gènes appelés <u>ureE</u>, <u>ureF</u>, <u>ureG</u>, <u>ureH</u>, <u>ureI</u> et répondant aux enchaînements nucléotidiques présentés à la figure 4 ou,
  - b) l'ensemble formé par les séquences nucléiques (variantes) correspondant à ces gènes modifiés indépendamment les uns des autres, de telle façon que l'ensemble de ces variantes code pour des polypeptides ayant une homologie fonctionnelle avec les polypeptides UreE, UreF, UreG, UreH ou UreI tels qu'exprimés par H.pylori, ou au contraire code pour des polypeptides modifiés, pour atténuer voire supprimer les propriétes

fonctionnelles des polypeptides UreE, UreF, UreG, UreH ou UreI tels qu'exprimés par H. pylori ou, n'est plus exprimé en tant que polypeptides.

- 4/ Enchaînement nucléotidique caractérisé en ce qu'il s'agit d'un fragment d'une séquence nucléotidique selon l'une quelconque des revendications 1 ou 2, ledit fragment comprenant au moins 15 nucléotides, ce fragment pouvant notamment être choisi parmi :
  - des fragments, ayant conservé la capacité de coder pour des polypeptides ayant une homologie fonctionnelle avec les polypeptides tels qu'obtenus par expression d'un gène choisi parmi ure E, ure F, ure G ou ure I, dans H. pylori;
  - des fragments codant pour toute partie des polypeptides <u>ureE</u>, <u>ureF</u>, <u>ureG</u>, <u>ureH</u> ou <u>ureI</u>, tels qu'obtenus chez <u>H. pylori</u>, et en particulier codant pour des peptides ou des parties de polypeptides reconnus par des anticorps dirigés contre <u>H. pylori</u> ou capables de se comporter comme des haptènes ou des immunogènes;
  - des fragments dépourvus de la capacité de coder pour les polypeptides de <u>H. pylori</u> tels qu'exprimés à partir des gènes <u>ureE</u>, <u>ureF</u>, <u>ureG</u>, ureH ou <u>ureI</u>;
  - des fragments codant pour des polypeptides ou peptides ayant des propriétés atténuées, voire supprimées par rapport aux propriétés des polypeptides codés par les gènes <u>ureE</u>, <u>ureF</u>, <u>ureG</u>, <u>ureH</u> ou <u>ureI</u> de <u>H</u>. <u>pylori</u>.
- 5/ Séquence nucléotidique selon l'une quelconque des revendications 1 à 4, caractérisée en ce qu'elle est associée aux séquences nucléiques correspondant aux gènes de structure <u>ureA</u> et <u>ureB</u> codant pour les sous-unités uréasiques chez <u>H. pylori</u>.

- 6/ Séquence nucléotidique selon l'une quelconque des revendications 1 à 5, caractérisée en ce qu'elle est associée aux gènes <u>ureA</u>, <u>ureB</u>, <u>ureC</u> et/ou <u>ureD</u> codant pour l'uréase chez <u>H. pylori</u>.
- 7/ Séquence nucléotidique selon l'une quelconque des revendications 1 à 6, caractérisée en ce qu'elle répond à l'enchaînement <u>ureE</u> correspondant aux nucléotides 800 à 1309 de la séquence de la figure 4, ou à tout fragment de cet enchaînement dès lors qu'il hybride dans des conditions stringentes avec l'enchaînement <u>ureE</u> ou avec la séquence complémentaire à cet enchaînement.
- Séquence nucléotidique selon l'une quelconque des revendications 1 à 6, caractérisée en ce qu'elle répond à l'enchaînement <u>ureF</u> correspondant aux nucléotides 1324 à 2091 de la séquence de la figure 4, ou à tout fragment de cet enchaînement dès lors qu'il hybride dans des conditions stringentes avec l'enchaînement <u>ureF</u> ou avec la séquence complémentaire à cet enchaînement.
- 9/ Séquence nucléotidique selon l'une quelconque des revendications 1 à 6, caractérisée en ce qu'elle répond à l'enchaînement <u>ureG</u> correspondant aux nucléotides 2123 à 2719 de la séquence de la figure 4, ou à tout fragment de cet enchaînement dès lors qu'il hybride dans des conditions stringentes avec l'enchaînement <u>ureG</u> ou avec la séquence complémentaire à cet enchaînement.
- 10/ Séquence nucléotidique selon l'une quelconque des revendications 1 à 6, caractérisée en ce qu'elle répond à l'enchaînement <u>ureH</u> correspondant aux nucléotides 2722 à 3516 de la séquence de la figure 4, ou à tout fragment de cet enchaînement dès lors qu'il hybride dans des conditions stringentes avec l'enchaînement

<u>ureH</u> ou avec la séquence complémentaire à cet enchaînement.

- 11/ Séquence nucléotidique selon l'une quelconque des revendications 1 à 6, caractérisée en ce qu'elle répond à l'enchaînement <u>urel</u> correspondant aux nucléotides 211 à 795 de la séquence de la figure 4, ou à tout fragment de cet enchaînement dès lors qu'il hybride dans des conditions stringentes avec l'enchaînement <u>urel</u> ou avec la séquence complémentaire à cet enchaînement.
- 12/ Séquence nucléotidique selon la revendication 7, caractérisée en ce qu'elle répond à l'enchaînement nucléotidique suivant ou en ce qu'elle comprend cet enchaînement:

GCG AAA ATA TGC TAT GAA ATA GGA AAC CGC CAT

13/ Sonde nucléotidique, caractérisée en ce qu'elle
est constituée par une séquence nucléotidique selon
l'une quelconque des revendications 1 à 12, ladite
séquence étant marquée.

- 14/ Amorce nucléotidique, caractérisée en ce qu'elle comprend un fragment nucléotidique tel qu'issu d'une séquence selon l'une quelconque des revendications 1 à 12, comprenant environ 18 à environ 30, de préférence environ 25 à environ 30 nucléotides, pour l'utilisation dans une réaction d'amplification génique.
- 15/ Séquence nucléotidique, caractérisée en ce qu'elle hybride dans des conditions stringentes avec une séquence selon l'une quelconque des revendications l à 14.
- 16/ Utilisation d'une amorce selon la revendication 14, pour la détection <u>in vitro</u> d'une infection par <u>H. pylori</u>, à partir d'un échantillon biologique et à l'issue de réactions d'amplification génique.

17/ Utilisation d'une sonde selon la revendication 13, pour la détection <u>in vitro</u> dans un échantillon biologique, d'une infection par <u>H. pylori</u>, le cas échéant à l'issue de réactions d'amplification génique.

18/ Polypeptide, caractérisé en ce qu'il correspond à l'un des polypeptides UreE, UreF, UreG, UreH ou UreI présentés à la figure 4, ou, à toute partie d'au moins un de ces polypeptides, par exemple à un polypeptide répondant à l'enchaînement

Ala Lys Ile Cys Tyr Glu Ile Gly Asn Arg His.

19/ Polypeptide selon la revendication 18, sous forme modifiée par addition, substitution, délétion ou inversion d'un ou plusieurs acides aminés, pour atténuer, voire supprimer ses propriétés dans la régulation et/ou la maturation de l'uréase telle qu'exprimée par les polypeptides UreE, UreF, UreG, UreH, UreI dans H. pylori.

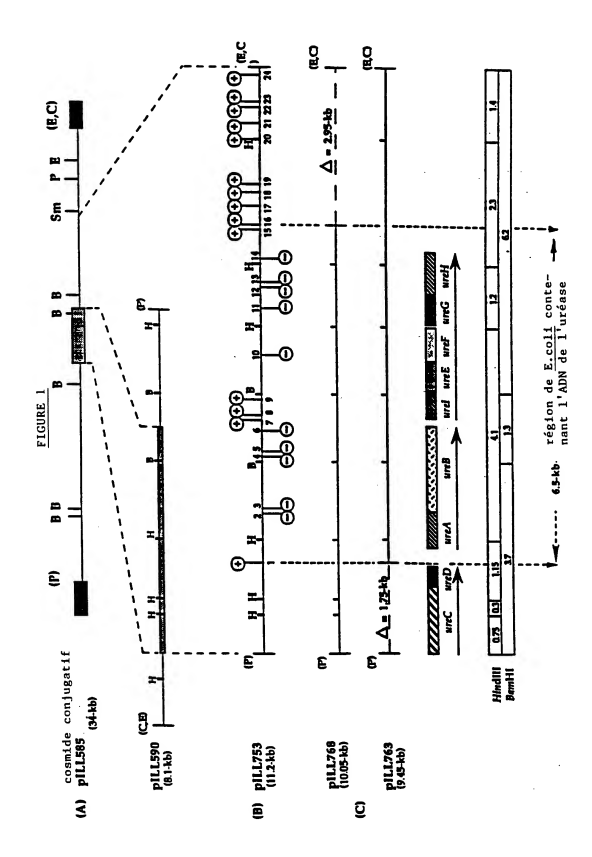
- 20/ Vecteur recombinant, caractérisé en ce qu'il contient une séquence selon l'une quelconque des revendications 1 à 12.
- 21/ Vecteur recombinant selon la revendication 20, caractérisé en ce qu'il s'agit d'un cosmide ou d'un plasmide.
- 22/ Vecteur recombinant selon l'une quelconque des revendications 20 ou 21, caractérisé en ce qu'il s'agit du plasmide pILL753 contenu dans <u>E.coli</u> HB101, déposé à la CNCM le 3 Octobre 1991 sous le numéro I-1148.
- 23/ Vecteur recombinant selon l'une quelconque des revendications 20 ou 21, caractérisé en ce qu'il s'agit du plasmide pILL763 contenu dans <u>E.coli</u> HB101 déposé à la CNCM le 3 Octobre 1991 sous le numéro I-1149.
- 24/ Souche de <u>H. pylori</u> recombinante, caractérisée en ce qu'elle présente une mutation au niveau d'au moins un gène choisi parmi les gènes <u>ureE</u>, <u>ureF</u>, <u>ureG</u>, <u>ureH</u>,

- <u>ureI</u>, ou <u>ureA</u> ou <u>ureB</u>, dans des conditions telles que la souche recombinante exprime un phénotype uréasenégatif, ou présente une atténuation des effets de l'uréase, en particulier de ses effets pathologiques.
- 25/ Souche de <u>H. pylori</u> recombinante selon la revendication 24, caractérisée en ce qu'elle est mutée au niveau du gène <u>ureG</u>.
- 26/ Souche de <u>H. pylori</u> recombinante selon la revendication 24, caractérisée en ce qu'elle est mutée au niveau du gène <u>ureA</u>.
- 27/ Souche de <u>H. pylori</u> recombinante selon la revendication 24, caractérisée en ce qu'elle est mutée au niveau du gène <u>ureB</u>.
- 28/ Souche de <u>H. pylori</u> recombinante selon l'une quelconque des revendications 24 à 27, caractérisée en ce qu'il s'agit de la souche N6 (NCIMB n° 40512) mutée. 29/ Hôte cellulaire recombinant différent de <u>H. pylori</u>, caractérisé en ce qu'il est transformé par une séquence selon l'une quelconque des revendications 1 à 12 ou 15, dans des conditions permettant son expression dans l'hôte.
- 30/ Hôte cellulaire recombinant selon la revendication 29, caractérisé en ce qu'il s'agit d'une souche de <u>H. pylori</u> comprenant une séquence nucléotidique selon l'une quelconque des revendications 2 à 12 ou 15.
- 31/ Hôte cellulaire recombinant selon la revendication 30, tel qu'obtenu par mutation de la souche N6 de H. pylori, déposée à la NCIMB le 26 Juin 1992 sous le numéro NCIMB 40512, au niveau de l'un au moins des gènes ureE, ureF, ureG, ureH ou ureI.
- 32/ Hôte cellulaire recombinant selon l'une quelconque des revendications 29 à 31, caractérisé en ce qu'il s'agit d'une souche <u>E.coli</u> modifiée par une séquence

nucléotidique selon l'une quelconque des revendications 1 à 12.

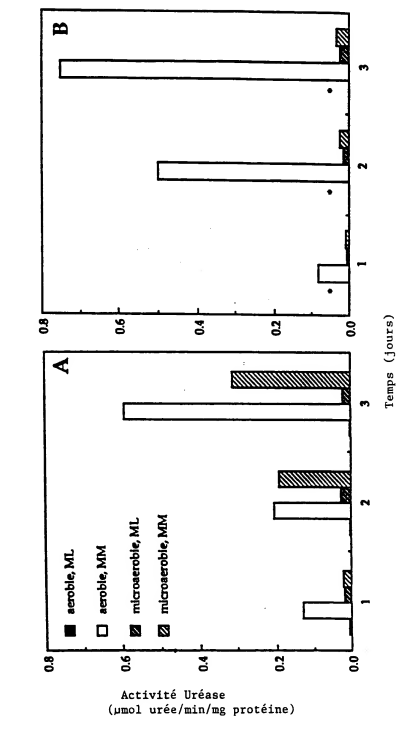
- 33/ Hôte cellulaire recombinant selon l'une quelconque des revendications 29 à 31, caractérisé en ce que son activité uréasique est atténuée.
- 34/ Composition immunogène, caractérisée en ce qu'elle contient un hôte cellulaire recombinant selon l'une quelconque des revendications 24 à 33.
- 35/ Kit pour le diagnostic <u>in vitro</u> d'une infection par <u>H. pylori</u> sur un échantillon biologique déterminé, caractérisé en ce qu'il comprend :
  - au moins un couple d'amorces nucléotidiques selon la revendication 13, capables d'hybrider aux extrémités 5' et en 3' d'un fragment nucléotidique spécifique d'au moins un gène choisi parmi <u>ureE</u>, ureF, ureG, <u>ureH</u> ou <u>ureI</u>,
  - des réactifs nécessaires à l'extraction des acides nucléiques à partir de l'échantillon traité,
  - des réactifs pour effectuer la polymérisation dudit fragment nucléotidique, à partir des amorces nucléotidiques, notamment des enzymes de polymérisation, en quantité suffisante pour réaliser l'amplification du fragment que l'on souhaite amplifier,
  - au moins un enchaînement de nucléotides pouvant être utilisé comme sonde et capable d'hybrider dans des conditions déterminées avec le fragment nucléotidique amplifié,
  - le cas échéant des moyens pour révéler l'hybridation.
- 36/ Kit pour le diagnostic <u>in vitro</u> d'une infection par H. pylori, caractérisé en ce qu'il comprend :

- une quantité déterminée de sonde selon la revendication 13,
- un milieu approprié pour la réalisation d'une réaction d'hybridation entre l'acide nucléique de <u>H. pylori</u> à détecter et la sonde,
- des réactifs pour la détection des hybrides éventuellement formés.
- 37/ Anticorps polyclonal ou monoclonal, caractérisé en ce qu'il reconnait un polypeptide selon l'une quelconque des revendications 18 ou 19 ou un fragment de ce polypeptide.
- 38/ Composition pour le traitement d'une infection par H. pylori, caractérisée en ce qu'elle contient un anticorps selon l'une quelconque des revendications 18 ou 19.



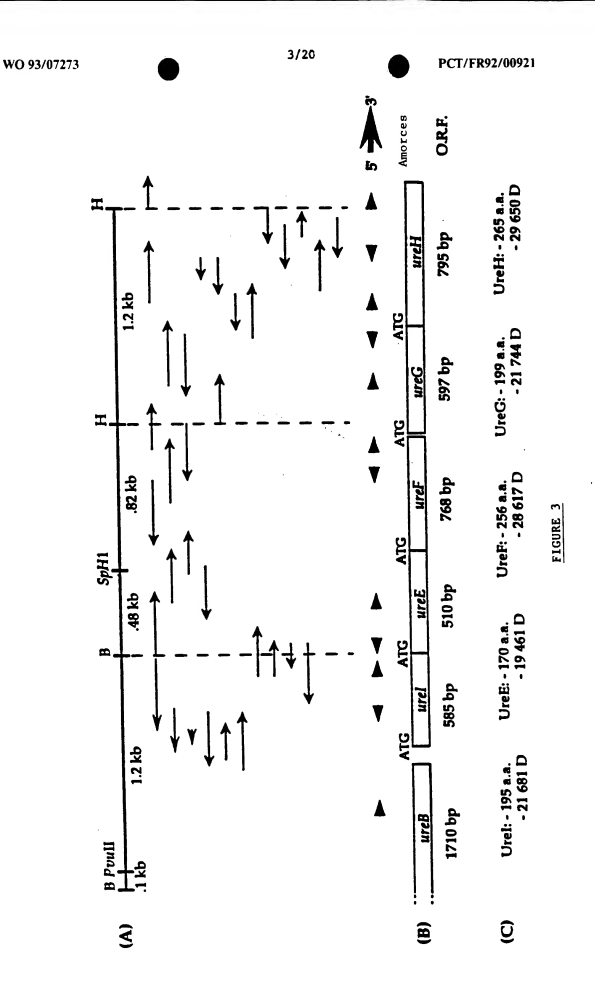
FEUILLE DE REMPLACEMENT

THIS PAGE BLANK (USPTO)



FEUILLE DE REMPLACEMENT

THIS PAGE BLANK (USPTO)



FEUILLE DE REMPLACEMENT

AAT

TTC TAG GA TIT TIT AGG AGC AAC GCT CIT AGA TCC TIA GIT ITT AGC GTC TTT TTTTTA TTT $\mathbf{T}\mathbf{T}\mathbf{G}$ TTT CTT FIGURE 4 999 CTG ATT TTT TGT TTA TCA AAA AAT TGG AMB phe ile A CTC TTT AGC ATT ser phe --leu TCT

gly GTT ATG CTA GGA CTT GTA TTG TTA TAT GTT val TTT leu tyr ၅၁၅ GGTlen TAA leu val  $\mathbf{TCG}$ TAT  $g_1y$ AAC AAA AGT len Met 211 151 TTT ATG ATT AGC TCA AGC AAA ATT TIT GTT TGG AAG GAA AAG GCA 300 TTT TTC CTA GTA TTA 181 121

ala ACT thr AGC ser AVA lys pro CCT GAT asb GTC val ANA lys ACC thr TTA leu 271 999 gly  $\mathbf{TGC}$ cys ATT ile 999  $g_{1y}$ asn AGC AAT ser ATC ile TTA len GTT val ATT 11e

tyr thr ATC 110 GIC va] G'l'T **Val** GTG val TGT AAT חמה суя ATT 1.10 ATT 1.10 331 กดห C'IC TCC GGG gly GGT gly TTT GTG val pho AAC TTT pho กอย mot GTG val 301

391

CAC his TCA ser ACC TAC TTG len GTA val tyr gln CAA thr T'IC phe ala GCT A'LT GGT ile gly GAT asb TTTphe TTG GAA glu len GCT T'LA len a La 999 gly GGTgly 451 glu GNN ACT thr 929 GTA ala val CCT pro GGG CCA pro ၁၁၅ ala  $g_{1y}$ CCT ACA ACT AAT TTC TAT thr tyr pro bhe CTC ANC asn asn len thr TTG GCT ala len CAT TCC

FEUILLE DE REMPLACEMENT

FIGURE 4 (Suite)

TTC	GAC	GGT gly	ACT	TTT phe		AAC asn
TTA	GAT	TGG	TTC	CTC leu		TTA leu
AGC	CTT	GCT	AAA 1ys	TTA		GAT asp
TAT tyr	ATG	TTG	GGG 91y	TGG TTA trp leu	·	AGG arg
TGG trp	GAT	TGG	Tra	GCT		CTA leu
TCT	AGC	ATT	CCT	CCT		812 FG ATC ATA GAG CGT TTA ATA GGC AAT CTA AGG GAT TTA Het ile ile glu arg leu ile gly asn leu arg asp leu
TAC	TAT	ATC 11e	ATC 11e	ATC 11e		66c 91y
ccc	CAC	GCG ala	ANN 1ys	GCT TGG		ATA 11e
AGG arg	TCC	TGG	T'rG leu			TTA leu
511 TGG trp	571 TTA leu	631 TGG trp	691 ATC 11e	751 ACC thr	811	812 CGT
GAT	ATT	GAT	AAC asn	TTA 1eu		GAG glu
TTG leu	GCG ala	GGC	GAN glu	ATT GAG GGC ATT TTA	CAT	GAG ATG ATC ATA GAG Met ile ile glu
GGT 91y	GCT ala	GAA glu	AT'T ile	GGC 91y	GAT	ATC: 11e
TTT phe	CCT	ACT	TTC	GAG	GAT	ATG
ACT	ATT 11e	ATC 11e	GCT		TGA OPA	GAG
CAC	ACG	GGC 91y	ACC	ATC 11e	GTG	GGG TGT urek
AAC asn	AAC	TTA	CTT	GCT	TGG	
ATC 11e	ATC 11e	GTG	TGG	CTT	CAC	ACT
GCT ala	GCG	AAA 1ys	TTG leu	TGG	CAA gln	AAC
481 GCG ala	541 GTA val	601 CAC h1s	661 GTT val	721 CCA Pro	781 ATC 11e	782 TCC

FEUILLE DE REMPLACEMENT

FIGURE 4 (suite)

ATC 11e	AAG 1ys	AAT asn	ATA 11e	TTT phe	CGT	GAG glu
	CCC A	GTT A	AAA 1 1ys 1	GAA 1 glu F	AAT ( asn a	AGT (
AAA AAA 1ys 1ys		GCC Galav		TTT C	CAA P gln a	
AGG Parg ]	GAC Gasp a	ATC G	GTA GCG val ala	CAA 1 gln F		CCC CAT pro his
ACG P	lys a	ATT A	SAA C	TCT C	3GG (	ATG C
GAA ACG glu thr	CTT AAA GAC GCT leu lys asp ala	GAA ATT 1 glu ile s	GCA GAA GTA GCG ala glu val ala	GAG TCT CAA glu ser gln	CTA GGG GTT leu gly val	AGC ATG CCC CAT ser met pro his
TTT (	CGC (arg ]	AAG (1ys c		66C (		
rgg t r p	GTA (	GAG ANG glu lys		TAT	1172 TTA CTA GAA AAG leu leu glu lys	GAA CGC TTA ACC GTG glu arg leu thr val
GAA glu	GCC	GAA g			CTA (	TTA 1
	932 ATA 11e	992 AAA 1ys	1052 GCT AAG ala lys	1112 GCT TTA TAC ala leu tyr	1172 TTA 1eu	1232 CGC arg
871 GAT TTG asp leu	932 GAC ATA asp ile	TTT	CAA gln	GC'I' ala	GCG ala	GAA glu
GTG val	aaa 1ys	TTA	ATC 11e	3CG <b>ala</b>	CTA leu	AAA 1ys
TAT tyr	66C 91y	ATT	CAC his	CAT (	<b>A</b> CG thr	GAT TCC AAA asp ser lys
GAT	CAA gln	GAT	ATT	CGC	CCC	GAT
GTG	AGG arg	GGA g l y	GTC	AAC asn	AAG 1ys	TTG
AGC	ACC	CAA gln	GAA glu	GGN 91y	GAA g1u	TCA AAA ser lys
TTC	AAA 1ys	TCT	TCT	ATA 11e	TTT phe	
GAT	TTT phe	TTC	GAT	TAT GAA tyr glu	ACA CCA thr pro	1202 GTT TTA AGT val leu ser
TTG leu	cGC	GGT gly	2 TTG leu	TAT tyr	2 ACA thr	2 TTA leu
842 CCC pro	902 GCT ala	962 TTG <b>le</b> u	1022 ATC 11e	1082 TGC	1142 AAA 1 1ys	1202 GTT '
	621111	LEDER	EMPLAC	ENAENIT		

GAA GAA ATC ATT ACG CTA TCC ACA AGC CCC glu glu ile ile thr leu ser thr ser pro

GGG GTT

1621 CAA CAA GAT TTA AAA AGG ATC TTA

val

leu

11e

arg

lys

len

asb

gln gln

7/20

FIGURE 4 (suite)

	4	AA 1ys	AAT	TTA leu	CTC leu	CTC
	AC A	ZA A		AGA AAC TTA arg asn leu		
	A I	) D D	CAA GTC gln val	A A B	2	AGC GCT ser ala
۵	AA	CTC			GCC	AGC
SD	TAG AAA AAC AA AMB	ATG	CTG leu	GCT	888 198	GAA
	AAA 1ys	GGT 91y	CTG ATT CTG leu ile leu	TTG	T'TA leu	<b>TAT</b> tyr
	ATG AAA met lys	GTG		GGG CTT TTG GCT gly leu leu ala	TAT	ACC thr
	GTC	AGC	GAA TTT glu phe	GGG 91y	אאא 173	AAA CTC ACC TAT lys leu thr tyr
	GTG GTC	AAA 1ys		TTT	TTA 1	
	ANA 1ys	GAA glu	1411 GAT AAT asp asn	TCT	1531 AGC GCT ser ala	1591 AGC TTG ser leu
1292	CTG GCG AGC GAT TTT AAA GTG GTC ATG AAA leu ala ser asp phe lys val val met lys	1351 AGC GTG AAA AGC ATT GAA AAA AGC GTG GGT ATG CTC CCA AAA ser val lys ser ile glu lys ser val gly met leu pro lys		1471 CAT TCT his ser	ACT AAT AAA GAA AGC GCT TTA AAA TAT TTA AAA GCC AAT thr asn lys glu ser ala leu lys tyr leu lys ala asn	1591 AGC ser
	GAT	AGC	GTG val	ACG	GNA	CTG
	AGC	аал 179	CAT	TAC	AAY AAA asn 1ya	ATG
	GCG	GTG	GCT ala	GGA TCT TAC gly ser tyr	ภภา ลงก	GAA
	CTG leu	AGC	AGC AAT ser asn	GGA 91y	ACT thr	ACG
	TCA	AAA 1ys	AGC	ATT	GTT	TAC
	GTC	GGA 91y	GAC	CCC	ang 1y9	CTT
	AAG GTC lys val	aaa 1ys	ACA	TTC	ANA 1ys	TTC
	rrr phe	1321 CAA ATG GAT AAA GGA AAA AGC GTG AAA AGC ATT GAA AAA AGC GTG GGT ATG CTC CCA AAA F Met asp lys gly lys ser val lys ser ile glu lys ser val gly met leu pro lys	1381 ACT CCA AAG ACA GAC thr pro lys thr asp	GTG	GCA ala	CAG gln
	AAT asn	~	CCA	GCG ala	CCA	1561 TCT AGC CAG ser ser gln
1262	CCT	1321 CAA F	1381 ACT thr	1441 GAT asp	1501 CAT his	1561 TCT ser

FIGURE 4 (Suite)

GCC	ccc	GCT	GTC	CAG gln	AAC asn	TTA
			6 ×			
CAA gln	GAC	AAG 1ys	AGC	AACasn	CAA gln	ATT
TTA leu	GAA glu	AAA 1ys	aaa 1ys	TTT phe	GTT	TGA
ACC	ACC	TTG	GTT val	CCT	AGC	TCT
AAA 1ys	CAA gln	GAA glu	TGC GTT Cys val	AGC	GCA ala	ATG
ATT ile	CAA gln	ATT ile	AAC asn	caa gln	GCG ala	TAT tyr
TTC phe	GCT	666 91y	ATT 11e	TTG leu	TGC	CTT
CGT	TAC	TTG	GTA	AGC TTG ser leu	TTG leu	CGC
naT asn	GCT	AGT	1891 AAC ATG asn met	1951 TTA TTG leu leu	2011 AGC CAC ser his	2071 TAC TCG tyr ser
1711 GGC gly	1771 AAC GCT asn ala	1831 GCG AGT ala ser	1891 AAC asn	1951 TTA 1eu	2011 AGC ser	2071 TAC tyr
CTA leu	TTT phe	GCG ala	TCT	ATC 11e	GAA glu	TTA
AAG Jys	TTT phe	TTT	ACT thr	777 1.ys	GAC	GAG AGT glu ser
CAA	GCA	GTT	CAA gln	CAA gln	CTA leu	GAG glu
AAT asn	GGC gly	GGC GTT gly val	GCA ala	666 g 1 y	GAA glu	CAT his
GCC	ATT ile	TAT	TAT týr	GAT	CTA leu	CAG
TTA	GAC	AGC	CTT	AAC asn	ACC	ATG
CGA	TTA leu	ACT	TAT tyr	CAA gln	GAA AAA ACC glu lys thr	GCG
GAA TTG glu leu	GAA glu	GCC ala	CAT his	TCT	GAA glu	ATT AAG GCG ile lys ala
	AAC	CAT his	AGG	1921 CCA CTA pro leu	ATA 11e	ATT
1681 ATG met	1741 ATG met	1801 ACC thr	1861 TTA AGG leu arg	1921 CCA pro	1981 CTC	2041 GAC asp

FIGURE 4 (Suite)

	F	<u> </u>	U	-		ပ	ι		4	;	<b>5</b>		•	(	<b>5</b>		ຍ	æ			ڻ ن	<b>&gt;</b>
	S	[6]	GT	<b>V</b>		ATG	met		ď	5	ara			5	glu		S	ala			Ö	gly
	AGC	ser	GCG GTC	ala val		GTG	val		אנש נשש		arg		į		len		CTA GCG	leu			၁၅၅	gly
	GGA	g1y	ATG	met		$\mathbf{TCG}$	ser		ATT		1 Le		-	155	asn		GAG	glu			AAA	lys
	GTA	val	GAC	asb		AAT	asn				ala		٤	,	pro		CCA	pro			AGA	arg
	CCL	pro	TAT GAC ATG	tyr		AAA AAT	lys		טטע	1	thr		ביט טביב		phe		AAC	asn			သသ	pro
	GGT	<u>g1y</u>	GAT	asp tyr asp met		TGT	суз		טאט	1			ניט	9	arg		TTC	phe			ATC	
	TGT	сув	AAA	lys		ATG	met		100 00K 0KD 000	) ;	pro nis		エジン しじじ	9	gly		ACT TTC AAC CCA GAG	thr			ANA ATC CCC AGA AAA GGC GGG	lys ile
	ATG GTA AAA ATT GGA GTT TGT GGT CCT GTA GGA AGC GGT	Met val lys ile gly val cys g <u>ly pro val gly ser gly</u> 2192	TCA	ser		TTT	phe met cys		TCT	1 1	င႓ၶ	. ,	5					ala			GAT	asb
2132	GGA	gly		met			glu		ט טיי				E		glu met his		CTT TCA GCG				GAG GGC GAT	
21	ATT	ile 2192	CAC ATG	his met	2252	GCA GAA	ala glu		2312 GGN GGC		дту дту	,,,,,	2162	מזע עעס	glu	2432	CTT	leu ser		2492	GAG	glu gly
	NNN	Ιув		arg		GAC	asb				thr				glu		AAC				<b>GC</b> 'F	ala
	GTA	val	ACG CGC	thr		GAA	glu		מטע ממט		glu		מ מיט מיט מיט		val		AGT	ser			GTG	val
	ATG	Met	TTA	leu		ANA	lys		4 T S	; •	val		נ		ala		၁၅၅	gly			GAT GTG GCT	asb
	TTT		GCT	ala		ACG	thr		ָרָ ט	,	gly		6		glu		GGA	gly			ATT	11e
	AAT		GAA	glu		TAC	tyr		TT	1 .	ile		E	511	len		AGC	ser			$\mathtt{GTG}$	val
	AGG		ATT			ATT	11e		£	;	11e			141	asn		GAA	glu	ı			phe
SD	GAA		TTG	leu		GAT	asp ile				arg			מונפ	met		ATT	11e			ACG ATC TTT	
	ATT		သည	ala		AAT	asn		ָרָ פֿ	9.0	glu		Ę	TOT	ser		$\mathbf{TTG}$	leu			ACG	thr ile
	SAA	ureG													ala		TT				LTT	əhe
2102	TCT CAA ATT GAA	u 2162	AAA ACC	lys thr	2222	ATC ACT	11e thr	. (	2282	2	pro arg	•	2962	GAC GCI	asp e	2402	TTG CTT	leu leu		2462	GAC TTT	asp phe

## Figure 4 ( sur

GTG val TAT tyr pro ATC AAT AAG ATT GAT TTA GCC CCC ala len asp ile lys ile asn 2552 val CTT GTC len TTGleu GAC asp TCA ser arg CGT ACG thr ile ATC g1yCCA GGA pro

leu pro CCT AGC ser AAA lys 909 ala ೮೦೮ ala ATC ile lys TCT ANA ANA ser lys 2612 GAT asb GAN AGG arg glu ATG met GIC val ANA lys  $\mathbf{T}\mathbf{T}\mathbf{G}$ len GAC asp ala GGA GCC 2582

arg AAG 1,33 TGG ATC ile trp GCT ala ATC ile val GAT GTG asp TTA GAC leu asp 2672  $GG'\Gamma$ gly GAA glu AAA lys CCG AAT ATC CGC GCT ala arg ile asn pro TTT TTA phe leu 2642

CTTTGA ACA TGA OPA GAT asb GAA glu leu TTGTTA len AAC GCT asn ala

leu lys GAA TCC AAG CTC AGG TTA AAA glu ser lys leu arg gln GGA AGA TTG ATG ANC ACT TAC GCT CAA ala tyr 2731 thr asn SD TTT ATT ureH CAN CGC 2701

GTA val phe 909 ala pro CCC TTA len pro len TIT TIC ACG GAA ATC ATG CTT thr met bhe ile bhe AAT glu asn GAC GAT TTA GCG asp glu ATT GAA 2851 2791 ile GAC GTGval суз CCT AAA  $\mathbf{TGC}$ 990 arg TAC 999 gly GAC asb TTTညည GCT ala 909 999 glyATG ATA 11e AAG CTC ACC AAA thr lys 2761

ala

leu

asp

asb

lys

pro

tyr

phe

pro

ala

met

lys leu

## FIGURE 4 (Suite)

суз CCA AAT TGC asn pro GGT gly ile GAT GTG CAA TTG AAC ATC asn leu gln gln asp val CAA GCN ala asb GAT CGC g1ylys AAA ATG leu met TTA gly 299 pro AGC CCT ser

ala TTTbhe 999  $g_1y$ GAC asb GAA glu ACT thr GAA AAA ATC CAT AAC asn his glu lys ile 2971 TTTphe  $_{
m TCC}$ ser CAN gln TCGser ACT thr AGG ATC 11e arg AAG TTA lys leu 2941

၅၁၁ pro TTC phe pro ၁၁၁ ၅၁၅ ala GAA AAC GCT TTT TTA GAC TTC phe asp len bhe asn ala 3031 g J u 999 g1yGTGval GTTval ile ATC his CAT met ATG GAC asp arg AGC AGA 3001

ser ser CGC arg  $\mathbf{TTG}$ leu ser TCT ATT ile ACG thr ACC thr GGC AAT gly asn 3091 lys ANG  $_{
m TTT}$ bhe CAT his ala GAA AAC GCG asn glu TTTphe သသ pro TTA ATC leu ile

phe TTGlen GAG glu CGC AAT asn arg 909 ala GTGval arg GCA GGG CGA gly 3151 ala TAT AGT GAA ATC ATT GTC val ile j le glu ser tyrTTG CTC leu leu gln TCC CAA ser

TAT tyr ATC i.1e pro CCC AAA ] ys glu GAG GAT asb gln CAA ATT TTA ile leu 3271 3211 TCT ser ATC i.le AAA ] y s ACC thr CAC his  $\mathbf{T}\mathbf{T}\mathbf{G}$ len ၁၅၁ arg AAA TTC AAC asn bhe lys 3181

gly GAT asb TTTbhe GAC T'TA AAT AAC ATG TGC ATG met cys met asn thr thr asp leu asn NAN ACC ACC J.ys ညည pro asb TTA GAT len ile ACG ATT thr GAC AAC asn

FIGURE 4 (Suite)

CGA	CAT h1s	ATC 11e	TTA
GTG	TCT	AAA 1ys	AGA
66C 91y	AGT	GAA 1	CTT TAA AAA AGA
TCT		AGA arg	TAA
CTG	ATC 11e	TTA leu	CTT
GAG glu	GAA ATC GCT glu ile ala	CAT TTA AGA GAA AAA ATC his leu arg glu lys ile	AAA ACA
		TTG	AAA
CCC	3391 GGA GCC GTG AGT gly ala val ser	TTG	TAA
TGC	GCC		l GTT val
3331 AAT asn	3391 GGA GCC gly ala	3451 GAA CCC glu pro	3511 AAG 1ys
G1'C val	GAT	TCA	CCA
CTG leu	GTG	66C 91y	ACG
GTG	GGA 91y	aaa 1ys	ATT 1.1e
TTG leu	GAA glu	GCG	ACG
AAT	AGC	TTA	ACG CAA thr gln
TTG	GAG glu	TGC CTG AAA GCT cys leu lys ala	ACG
TAT TTG tyr leu	GAA glu	aaa 1ys	ATC 11e
ACG CAT thr his	TTG ATT GAA GAG leu ile glu glu	CTG	CGC TTT arg phe
ACG thr	rTG 1eu	l TGC cys	3481 GCT CGC TTT ala arg phe
3301 TAT / tyr t	3361 GGA '	3421 TTA 1	3481 GCT ala

3541 TAC CCT TTA GTC TTT TAA

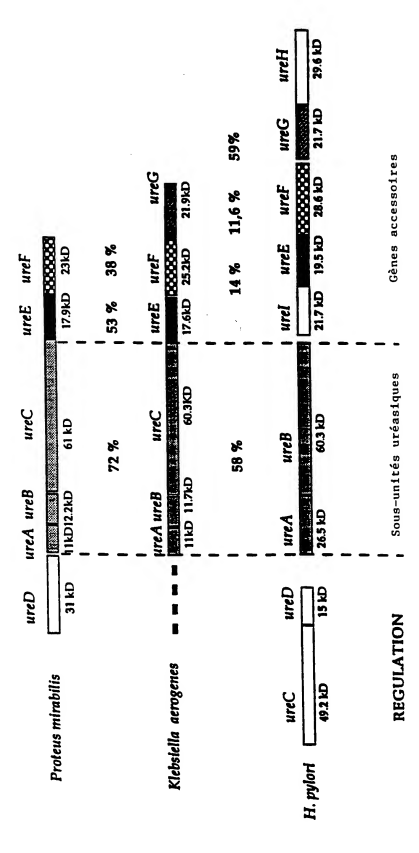


FIGURE 5

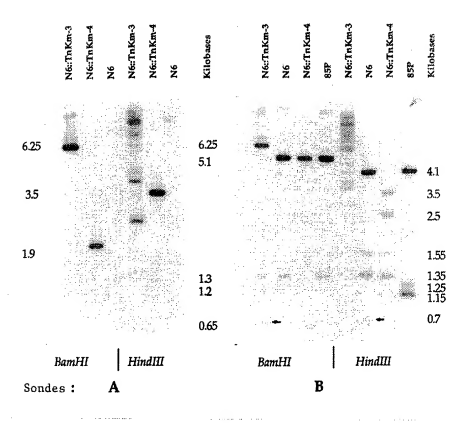
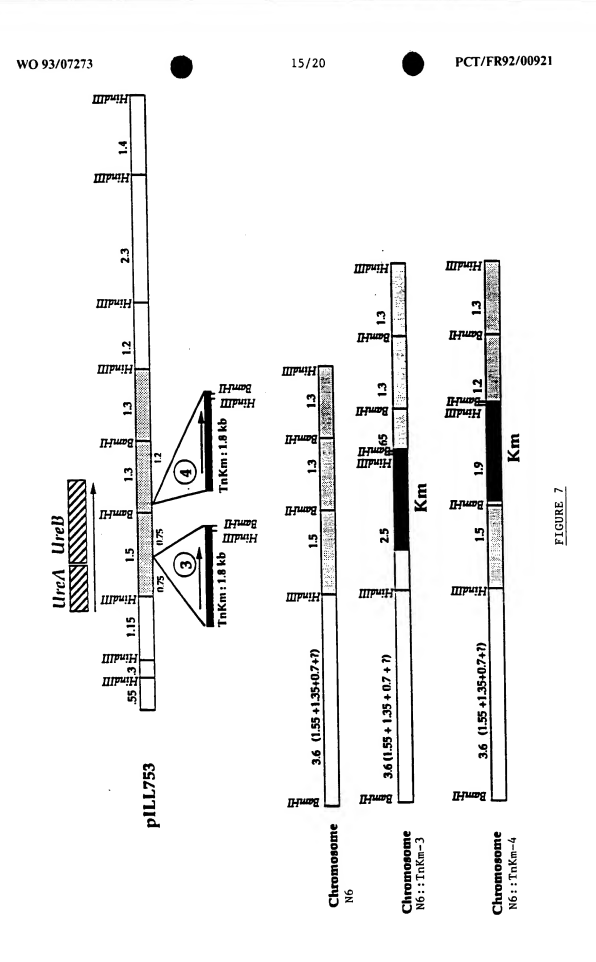


FIG. 6



FEU!LLE DE REMPLACEMENT

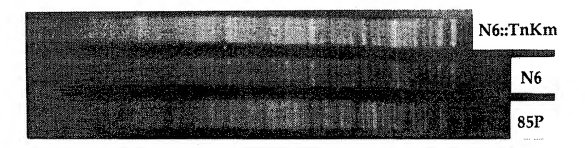


FIGURE 8

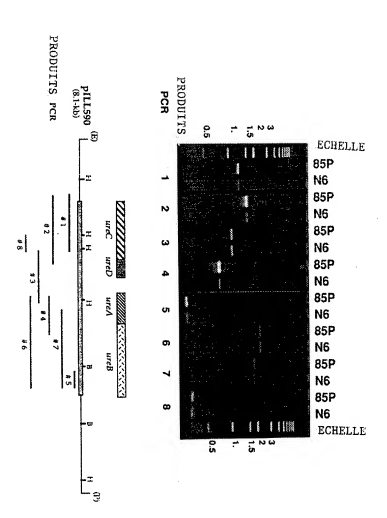


FIGURE 10

FIGURE 9

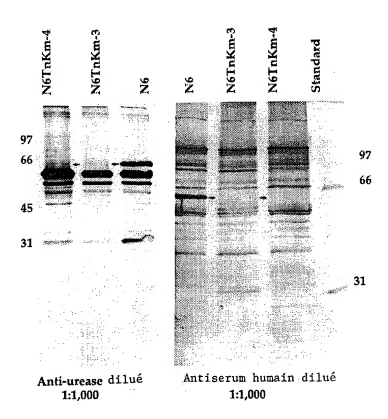
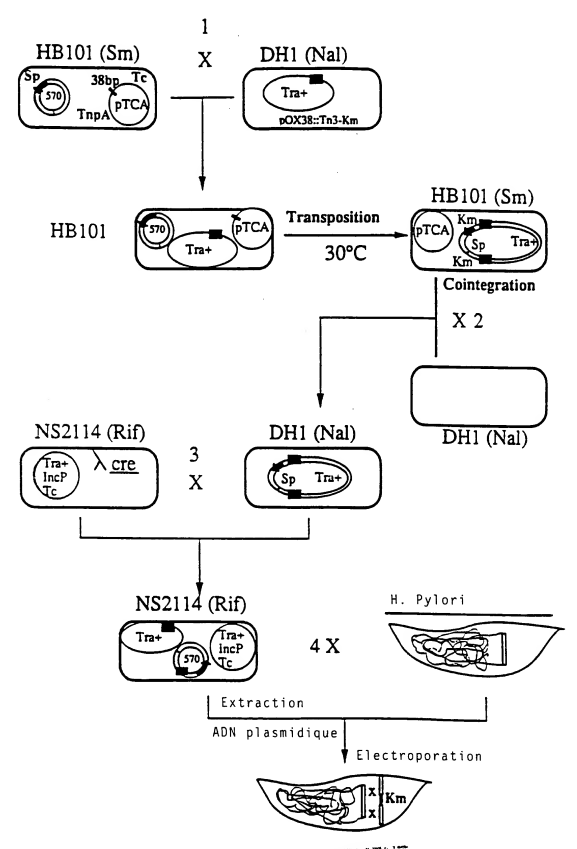


FIGURE 11

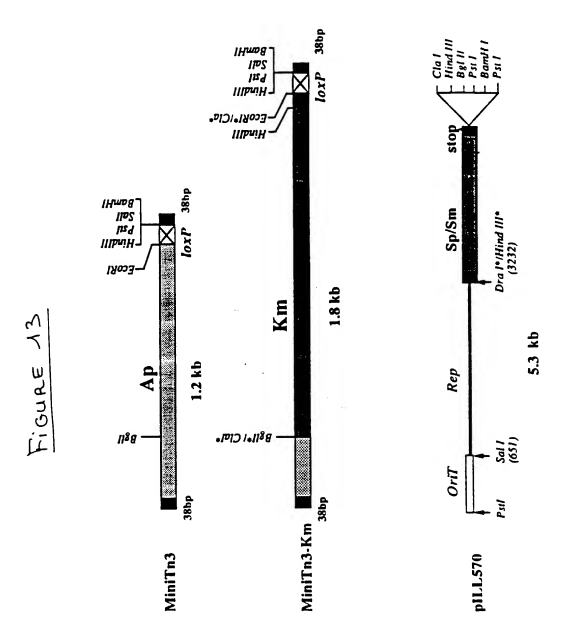
FIGURE 12



FEUILLE DE REMPLACEMENT

1

Ø.



## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

rnational application No.
PCT/FR 92/00921

A. CLAS	SIFICATION OF SUBJECT MATTER		
Int. Cl	5 C12N15/31; C12N15/74; C12P21/08; A61K39/02 International Patent Classification (IPC) of to both r	C12N1/21; C12Q1/68 national classification and IPC	
	DS SEARCHED		
	cumentation searched (classification system followed by	classification symbols)	
Int. (	Cl. <sup>5</sup> CO7K; C12N		
	on searched other than minimum documentation to the ex		
Electronic dat	ta base consulted during the international search (name o	f data base and, where practicable, search	terms used)
C. DOCUI	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim
Х	BULL. ACAD. NATL. MED. Vol.175, No. 6, June 1991, pages 791 - 802 A.LABIGNE ET AL. 'Développe d'approches génétiques et m pour le diagnostic et l'étu	ment oléculaires	1-2, 4, 5-10,12, 20-33
Υ	pathogène de Heliobacter py maladies inflammatoires ga see page 796, paragraph 2 - 	lori, agent des striques'	13,16, 17,35,36
Furthe	r documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	<u> </u>
"A" docume	categories of cited documents: nt defining the general state of the art which is not considered particular relevance	"T" later document published after the ind date and not in conflict with the app the principle or theory underlying it	lication but cited to unde
"E" earlier d	ocument but published on or after the international filing date nt which may throw doubts on priority claim(s) or which is establish the publication date of another citation or other	"X" document of particular relevance; the considered novel or cannot be consistent when the document is taken along the constant of the con	idered to involve an inv
special i	reason (as specified)  nt referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	"Y" document of particular relevance; the	e step when the docum h documents, such comb
	nt published prior to the international filing date but later than rity date claimed		
	nctual completion of the international search	Date of mailing of the international set 4 February 1993 (04.	
Name and m	nailing address of the ISA/	Authorized officer	
Eur	ropean Patent Office		
Facsimile N	·	Telephone No.	

C (Continuat	tion). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
0,P,X	MICROB. ECOL. HEALTH DIS.(SPEC.ISSUE) Vol 4, October 1991, page 139 V. CUSSAC ET AL. 'EXPRESSION OF HELIOBACTER PYLORI UREASE ACTIVITY IN ESCHERICHIA COLI HOST STRAINS' see the whole document & VITH INTERNATIONAL WORKSHOP ON CAMPHYLOBACTER HELIOBACTER AND RELATED ORGANISMS, SYDNEY, NEW SOUTH WALES, AUSTRALIA, OCTOBER 7-10, 1991	1,4, 7-10,12, 20-30
0,P,X	MICROB. ECOL. HEALTH DIS. (SPEC. ISSUE) Vol. 4, October 1991, page 136 R. FERRERO ET AL. 'CONSTRUCTION OF UREASE DEFICIENT MUTANTS OF HELIOBACTER PYLORI BY ALLELIC EXCHANGE' see the whole document & THE VITH INTERNATIONAL WORKSHOP ON CAMPHYLOBACTER HELIOBACTER AND RELATED ORGANISMS, SYDNEY, NEW SOUTH WALES, AUSTRALIA, OCTOBER 7-10, 1991	1-2,4, 7-10,12, 20-33
Y	EP, A, O 367 644 (INSTITUT PASTEUR) 9 May 1990 see claims 20,21,23,25	13,16, 17,35,36
X	WO, A, 9 109 049 (RESEARCH EXPLOITATION LIMITED) 27 June 1991 see page 18, figure, positions 2622-2693	5
P,X	JOURNAL OF BACTERIOLOGY  Vol. 174, No. 8, April 1992, BALTIMORE US pages 2466 - 2473  V. CUSSAC ET AL: 'Expression of Heliobacter pylori Urease Genes in Escherichia coli Grown under Nitrogen-Limiting Conditions' see abstract; figure 3	1-12, 20-27, 29-30, 32-33



9200921 66301

This armex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on

The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information. 05/01/93

Patent document cited in search report	Publication date	F	Patent family member(s)	Publication date
EP-A-0367644	09-05-90	FR-A- WO-A- JP-T-	2637612 9004030 3501928	13-04-90 19-04-90 09-05-91
WO-A-9109049	27-06-91	None		
			*	

Ŋi

## RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

•	'	MAPPONI DE MEGILEMO.	Demado Internation	PCT/FR 92/00921
	MENT DE L'INVENT	TON (c) was embelos do classificat	ion sont applicables, les indiquas) 7	<del></del>
		ale des brevets (CIB) ou à la fois selon la		
CIB	5 C12N15/3: C12P21/0	1; C12N15/74;	C12N1/21;	C12Q1/68
II. DOMAII	NES SUR LESQUEL	S LA RECHERCHE A PORTE		
	····	Documentation	minimale consultée <sup>8</sup>	
Système	de classification		Symboles de classification	
CIB	5	CO7K ; C12N		
		Documentation consultée autre que la où de tels documents font partie des t	a documentation minimale dans la mesure domaines sur lesquels la recherche a porté	
III. DOCUN		S COMME PERTINENTS 10		No. des revendications
Catégorie °	Ide	ntification des documents cités, avec ind des passages pertinents	dication, si nécessaire <sup>12</sup> ; 13	visées 14
X	vol. 17 pages 7 A. LABI	CAD. NATL. MÉD. 5, no. 6, Juin 1991, F 91 - 802 GNE ET AL. 'Développer	PARIS, FR	1-2,4, 5-10,12, 20-33
	pour le pathogè	ches génétiques et mo diagnostic et l'étude ne de Heliobacter pylo	e du pouvoir ori, agent des	
Υ .		s inflammatoires gast		13,16, 17,35,36
	voir pa	ge 796, alinéa 2 -ali	nea 3	
			-/	
	ories spéciales de docu		oTo document ulteriour public postériou international ou à la date de priorie	ta at n'indenficatendrik das
CO	nsidéré comme particu	tat général de la technique, non Lièrement pertinent	à l'état de la technique pertinent, s le principe ou la théorie constituan	I IV BUZG SG LINACUTION
tio	nai ou après cette dat cument couvant leter i	in doute sur une revendication de	"X" document particulièrement pertines quée ne peut être considérée comm impliquant une activité inventive	IG BORASTIC OF COMING
2111	tre citation ou pour un	rminer la date de publication d'une le raison spéciale (telle qu'indiquée)	"Y" document particulièrement pertinen diquée ne peut être considérée com	ma impliausmi une
"O" do	cument se référant à l composition ou tous a	une divulgation orale, à un usage, à utres moyens	activité inventive lorsque le docume plusieurs autres documents de mên	TO DATURE, COME COMPIL-
″P″ do:		date de dépôt international, mais	naison étant évidente pour une par "&" élocument qui fait partie de la mêm	
				<del></del>
1	FICATION	nationalo a 606 décentivament achavés	Date d'expédition du présent rappor	n de recherche internationale
tate à laqu		nationale a été effectivement achevée /IER 1993	0 % 02. 93	
Administra	tion chargée de la rect	erche internationale	Signature du fonctionnaire autorisé	
{	-	EUROPEEN DES BREVETS	THIELE U.H.	~~~
(			1	

cultire PCT/ISA/210 (decoders facilie) (Janvier 1985)

III. DOCUME	NTS CONSIDERES COMME PERTINENTS 14	(SUITE DES RENSEIGNEM DEUXIEME FEUILLE)	ENTS INDIQUES SUR LA
Catégorie °	Identification des documents cités, <sup>16</sup> avec ind des passages pertinents	ication, si nécessaire 17	No. des revendications visées <sup>18</sup>
O,P, X	MICROB. ECOL. HEALTH DIS. (SPEC. vol. 4, Octobre 1991, page 139 V. CUSSAC ET AL. 'EXPRESSION OF HELIOBACTER PYLORI UREASE ACTIVI ESCHERICHIA COLI HOST STRAINS' voir le document en entier & VITH INTERNATIONAL WORKSHOP ON CAMPHYLOBACTER HELIOBACTER AND RORGANISMS, SYDNEY, NEW SOUTH WAL AUSTRALIA, OCTOBER 7-10, 1991	TY IN ELATED	1,4, 7-10,12, 20-30
O,P,	MICROB. ECOL. HEALTH DIS. (SPEC. vol. 4, Octobre 1991, page 136 R. FERRERO ET AL. 'CONSTRUCTION DEFICIENT MUTANTS OF HELIOBACTER ALLELIC EXCHANGE' voir le document en entier & THE VITH INTERNATIONAL WORKSHO CAMPHYLOBACTER HELIOBACTER AND RORGANISMS, SYDNEY, NEW SOUTH WALL AUSTRALIA, OCTOBER 7-10, 1991	OF UREASE PYLORI BY P ON ELATED	1-2,4, 7-10,12, 20-33
Y	EP,A,O 367 644 (INSTITUT PASTEUR 9 Mai 1990 voir revendications 20,21,23,25	)	13,16, 17,35,36
x	WO,A,9 109 049 (RESEARCH EXPLOIT LIMITED) 27 Juin 1991 voir page 18, figure, positions		5
Ρ,Χ	JOURNAL OF BACTERIOLOGY vol. 174, no. 8, Avril 1992, BAL pages 2466 - 2473 V. CUSSAC ET AL. 'Expression of Heliobacter pylori Urease Genes Escherichia coli Grown under Nitrogen-Limiting Conditions' voir abrégé; figure 3		1-12, 20-27, 29-30, 32-33



SA 66301

La présente annexe indique les membres de la famille de brevets relatifs aux documents brevets cités dans le rapport de recherche internationale visé ci-dessus.

Les dits membres sont contenus au fichier informatique de l'Office européen des brevets à la date du

Les renseignements fournis sont donnés à titre indicatif et n'engagent pas la responsabilité de l'Office européen des brevets. 05/01/93

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication		embre(s) de la ille de brevet(s)	Date de publication
EP-A-0367644	09-05-90	FR-A- WO-A- JP-T-	2637612 9004030 3501928	13-04-90 19-04-90 09-05-91
WO-A-9109049	27-06-91	Aucun		

Ť